Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP04/019574

International filing date: 27 December 2004 (27.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2003-434565

Filing date: 26 December 2003 (26.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 03 March 2005 (03.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本 国 特 許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

28.12.2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年12月26日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-434565

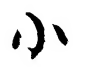
[ST. 10/C]:

[JP2003-434565]

出 願 人
Applicant(s):

中外製薬株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 2月18日





【書類名】 特許願 032694 【整理番号】 平成15年12月26日 【提出日】 特許庁長官 【あて先】 【国際特許分類】 CO7C 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 小谷野 博司 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 須田 篤志 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 麻生 康輔 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 羽田 樹人 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 浅井 幸 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 長谷川 雅巳 【氏名】 【発明者】 中外製薬株式会社内 神奈川県鎌倉市梶原200 【住所又は居所】 佐藤 靖子 【氏名】 【特許出願人】 000003311 【識別番号】 中外製薬株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 100089705 【識別番号】 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 【住所又は居所】 ユアサハラ法律特許事務所 【弁理士】 社本 一夫 【氏名又は名称】 03-3270-6641 【電話番号】 03-3246-0233 【ファクシミリ番号】 【選任した代理人】 100076691 【識別番号】 【弁理士】 增井 忠弐 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100075270 【弁理士】 小林 泰 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 【識別番号】 100080137 【弁理士】 千葉 昭男 【氏名又は名称】

2/E

【選任した代理人】

【識別番号】 100096013

【弁理士】

【氏名又は名称】 富田 博行

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 051806 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

 【包括委任状番号】
 0107764

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

式(II):

【化1】

$$Q_1 - A_1$$
 Q_2
 Q_2
 Q_3
 Q_4
 Q_4
 Q_5
 Q_7
 Q_8
 Q_8

[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり;

 Q_1 は、 $-A_2 = A_3$ 一、もしくは-O-、-S-または-N(R_{10}) -から選択さ れるヘテロ原子であり; Q_2 は、 $-A_4=A_5$ 一、もしくは-O-、-S-または-N(R_{10}) ーから選択されるヘテロ原子であり;ただし、 Q_{1} および Q_{2} が同時にヘテロ原 子となることはなく;

 R_{10} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカ ルボニルまたはアリールであり;ここで当該アリールは、ハロゲン原子、С1-6アルキ ルまたは C_{1-6} アルコキシから選択される1またはそれ以上の置換基で置換されていて もよく;

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 は、それぞれ独立に、水素原子、ヒドロキシ、ハロ ゲン原子、シアノ、ヒドロキシアミノカルボニル基、ヒドロキシアミジノ基、ニトロ、ア ミノ、アミジノ、グアニジノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、C1 - 6 アルキルアミジノ、ジ $C_{1} - 6$ アルキルアミジノ、 $C_{1} - 6$ アルキルグアニジノ、 ジ C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルホ、 C_{1} - 6 アルキルスルホニル、C1 - 6 アルキルホスホノ、ジC1 - 6 アルキルホスホノ、C 1-6 アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{3-9} シクロアルコ キシ、C2-7アルケニル、C2-7アルキニル、C1-6アルキルカルボニル、C1-6 アルコキシカルボニル(以上19の基は、ハロゲン原子、ヒドロキシ、アリール、ヘテ ロアリールおよびシアノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていて もよい)、アリール、アリールオキシ、アリールカルボニル、ヘテロアリール、ヘテロア リールオキシおよびヘテロアリールカルボニル(以上6つの基は、1またはそれ以上のハ ロゲン原子、C1-6アルキル、C1-6アルコキシにより置換されていてもよい)から 成る群から選択され;

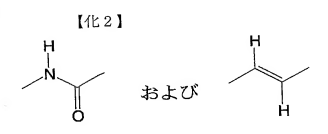
または、 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 は、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、飽和または不飽和5~7員炭素環、も しくは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される1またはそれ以上のヘテロ原子 を含む飽和または不飽和5~7員ヘテロ環を形成し;

Yは、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{2-7} アルケニル、 C_{2-7} ア ルキニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールカル ボニル、ヘテロアリールカルボニル、アリールオキシカルボニル、ヘテロアリールオキシ カルボニル、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{2-7} アルケニルオキシ、 C_{2-7} アルキニルオキ シ、C₁₋₆アルキルチオ、C₁₋₆アルキルスルホニル {以上15個の基は、飽和また は不飽和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選 択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキ シ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_1 - 6 アルコキシ、 $N-C_1$ - 6 アルキルアミノ C_1 - 6 アルコキ シ、N, N-ジC₁-6 PルキルアミノC₁-6 Pルコキシ、Pミノ、C₁-6 Pルキル アミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミ ノ、アミノ C_1 - 6 アルキルアミノ、ジ C_1 - 6 アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_1

-6 アルキル)アミノ、ビス(C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルキル)アミノ、ビス(アミノ C_{1} -6 アルキル)アミノ、アミジノ、 C_{1} -6 アルキルアミジノ、ジ C_{1} -6 アルキルグアニジノ、グ C_{1} -6 アルキルグアニジノ、グ C_{1} -6 アルキルグアニジノ、グ C_{1} -6 アルキルガアニジノ、カルボキシル、 C_{1} -6 アルキルチオ、 C_{1} -6 アルキルホスホノおよびジ C_{1} -6 アルキルホスホノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい 、アミノ、 C_{1} -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 アルキルアミノ、ハロゲン原子、ニトロ、シアノおよびカルボキシルから成る群から選択され;

乙は、水素原子、ヒドロキシ、С1-6アルキル、С3-9シクロアルキル {以上2つ の基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環(当該炭素環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロ キシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される1また はそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1またはそれ以上の酸素原子、窒素 原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環 (当該ヘテロ環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} ア ルコキシC₁₋₆アルキルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されてい てもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1-6アルコキシ、ヒドロキシC1-6アル コキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1}$ -6 アルキルアミノ C_{1} -6 アルコキシ、N, N - ジ C_{1} -6 アルキルアミノ C_{1} -6 ア ルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルキルアミノ、アミノ C_{1} -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 ア ルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} アルキル)アミノ、シアノ、カルボキ シル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、スルホン酸、または C_{1-6} アルキル スルホから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい 、-OR 1 および-NR1 R2 から成る群から選択され;

 R_1 および R_2 は、それぞれ独立に、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル カルボニル、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテ 口原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(以上の3つの基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される ヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1 -6 アルコキシ、ヒドロキシ C_{1} -6 アルコキシ、 C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルコキ シ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、N, キシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミノ C_{1} -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 アルキルアミノ、ビス (ヒドロキシ C_{1} -6 アルキル) アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} ア ルキル) アミノ、シアノ、カルボキシル、C1-6 アルコキシカルボニル、アリールオキ シカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、ス ルホン酸、またはС1-6アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基によ り置換されていてもよい)から成る群より選択され;または、R1 およびR2 は結合する 窒素原子と一緒になって、1つの窒素原子とさらに1またはそれ以上の酸素原子、窒素原 子および硫黄原子を含んでもよい飽和または不飽和5~7員へテロ環を形成し;



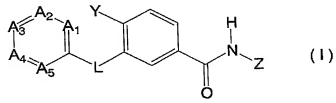
から選択される。]

の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項2】

式(I):

【化3】



[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり;

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 は、それぞれ独立に、水素原子、ヒドロキシ、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシアミノカルボニル基、ヒドロキシアミジノ基、ニトロ、アミノ、アミジノ、グアニジノ、 C_1-6 アルキルアミノ、 C_1-6 アルキルアミジノ、 C_1-6 アルキルアミジノ、 C_1-6 アルキルアミジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルスルホ、 C_1-6 アルキルスルホスホノ、 C_1-6 アルキルスルホニル、 C_1-6 アルキルスカルボニル、 C_1-6 アルキルスルボニル、 C_1-6 アルキルスルボニル、 C_1-6 アルキルスルボニル、 C_1-6 アルキル、 C_1-6 アルキル、 C_1-6 アルキルカルボニル、 C_1-6 アルキシ、 C_2-7 アルキニル、 C_1-6 アルキシ、 C_1-6 アルキシカルボニル(以上19の基は、ハロゲン原子、ヒドロキシ、アリール、ヘテロアリールおよびシアノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、アリール、アリールオキシ、アリールカルボニル(以上6つの基は、1またはそれ以上のハロゲン原子、 C_1-6 アルキル、 C_1-6 アルコキシにより置換されていてもよい)から成る群から選択され;

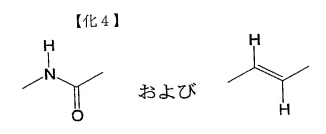
または、 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 は、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環、もしくは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される1 またはそれ以上のヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $5\sim7$ 員ヘテロ環を形成し;

Yは、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{2-7} アルケニル、 C_{2-7} アルキニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルキンカルボニル、 C_{1-6} アルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{2-7} アルケニルオキシカルボニル、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{2-7} アルケニルオキシ、 C_{2-7} アルキニルオキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルホニル $\{$ 以上15個の基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $3\sim7$ 員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキャン

アミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミノ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(アー C_{1-6} アルキル)アミノ、アミジノ、 C_{1-6} アルキルアミジノ、ジ C_{1-6} アルキルグアニジノ、グアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、ジ C_{1-6} アルキルグアニジノ、グアニジノ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルホスホノおよびジ C_{1-6} アルキルホスホノから選択される C_{1-6} アルキルホスホノおよびジ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルキルア・ C_{1-6} アルキル

Zは、水素原子、ヒドロキシ、C1-6アルキル、C3-9シクロアルキル ⟨以上2つ の基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環(当該炭素環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロ キシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される1また はそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1またはそれ以上の酸素原子、窒素 原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環 (当該ヘテロ環基は、C1-6アルキル、ヒドロキシC1-6アルキルおよびC1-6ア ルコキシC1-6アルキルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されてい てもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、С1-6アルコキシ、ヒドロキシС1-6アル コキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1}$ -6 アルキルアミノ C_{1} -6 アルコキシ、N, N $- ジ C_{1}$ -6 アルキルアミノ C_{1} -6 ア ルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルキルアミノ、アミノ C_{1} -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 ア ルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_1 - $_6$ アルキル)アミノ、ビス(C_1 - $_6$ アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} アルキル)アミノ、シアノ、カルボキ シル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジC1-6アルキルホスホノ、スルホン酸、またはС1-6アルキル スルホから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい 、-OR 1 および-NR1 R2 から成る群から選択され;

 R_1 および R_2 は、それぞれ独立に、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル カルボニル、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテ 口原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(以上の3つの基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される ヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1 -6 アルコキシ、ヒドロキシ C_{1} -6 アルコキシ、 C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルコキ シ、アミノ C_1 - $_6$ アルコキシ、N - C_1 - $_6$ アルキルアミノ C_1 - $_6$ アルコキシ、N, N-ジ C_1-_6 アルキル C_1-_6 アルコキシ、アミノ、 C_1-_6 アルキルアミノ、ヒドロ キシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミノ C_{1} -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1} -6 アルキル) アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} ア ルキル) アミノ、シアノ、カルボキシル、C1-6 アルコキシカルボニル、アリールオキ シカルボニル、ホスホノ、С1-6アルキルホスホノ、ジС1-6アルキルホスホノ、ス ルホン酸、またはС1-6アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基によ り置換されていてもよい)から成る群より選択され;または、R1およびR2は結合する 窒素原子と一緒になって、1つの窒素原子とさらに1またはそれ以上の酸素原子、窒素原 子および硫黄原子を含んでもよい飽和または不飽和5~7員へテロ環を形成し; Lは式:



から選択される。]

の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項3】

Zが、水素原子、C₁ - 6 アルキル、C₃ - 9 シクロアルキル、ヒドロキシC₁ - 6 ア ルキル、ヒドロキシ C_1 - 6 アルコキシ C_1 - 6 アルキル、 C_1 - 6 アルコキシ C_1 - 6 アルキル、シアノC1-6アルキル、ピリジルC1-6アルキル、ジヒドロキシС1-6 アルキル、トリヒドロキシC $_1$ $_6$ アルキル、モルホリノC $_1$ $_6$ アルキル、(N, N $_7$ ジ C_{1-6} アルキルアミノ) C_{1-6} アルキルまたは(N, Nービス(ヒドロキシ C_{1-6} 6 アルキル)アミノ) C₁₋₆ アルキルである、請求項1または2に記載の化合物または そのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項4】

Zが、水素原子、メチル、エチル、シクロプロピル、シクロペンチル、2ーヒドロキシ エチル、2-(2-ヒドロキシエトキシ)エチル、2-メトキシエチル、2-シアノエチ ル、4ーピリジルメチル、1ーメトキシブトー2ーイル、2,3ージヒドロキシプロプー 1-イル、1,3-ジヒドロキシ-2-ヒドロキシメチルプロプー2-イル、2-モルホ リノエチル、1-ヒドロキシプロプー2-イル、1-ヒドロキシー3-メチルブチー2-イル、2-(N, N-ジメチルアミノ) エチル、2-(N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)アミノ)エチルである、請求項3に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしく はそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項5】

Yが、ハロゲン原子、シアノ、 C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、 C_{2-7} ア ルケニル、 C_{2} - $_{7}$ アルキニル、 C_{1} - $_{6}$ アルコキシ、 C_{3} - $_{9}$ シクロアルキル C_{1} - $_{6}$ アルコキシ、С2-7アルキニルオキシ、またはハロС1-6アルコキシである、請求項 1~4のいずれか1項に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上 許容されうる塩。

【請求項6】

Yが、クロロ、ブロモ、シアノ、メチル、トリフルオロメチル、エチル、nープロピル 、i-プロピル、エチニル、メトキシ、トリフルオロメトキシ、シクロプロピルメトキシ 、2-ブチン-1-イルオキシ、または2-クロロエトキシである、請求項5に記載の化 合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項7】

 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ また はNであり、 A_4 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり;

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 が、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、C1-6 アルキル、 $C_{1}-6$ アルコキシ、ハロ $C_{1}-6$ アルキル、ハロ $C_{1}-6$ アルコキシ または C_{1-6} アルキルチオから選択され;または、 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になっ て、シクロヘキサン環、シクロペンタン環、ベンゼン環、ピリジン環、ピリミジン環、1 4 - ジオキサン環、1,3 - ジオキソラン環、ピロール環、イミダゾール環、チアゾー ル環またはフラン環を形成する、請求項1または2に記載の化合物またはそのプロドラッ グ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項8】

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 が、それぞれ独立に、水素原子、フルオロ、クロロ 、ブロモ、メチル、エチル、tーブチル、i-プロピル、メトキシ、i-プロポキシ、トリ フルオロメチル、トリフルオロメトキシおよびメチルチオから選択され;もしくは

 X_1 および X_2 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、シクロヘキサン環を 形成し;

 X_1 および X_2 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、ピリジン環を形成し

 X_2 および X_3 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、1, 4 - % 3 + 4 + %環を形成し;または

 X_2 および X_3 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、シクロペンタン環を

請求項7に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる

【請求項9】

 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ であり、 A_3 は $C-X_3$ であり、 A_4 は $C-X_4$ であり、 A_5 は $C-X_5$ である、請求項8に記載の化合物またはそのプロドラ ッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項10】

 A_1 は $C-X_1$ であり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ であり、 A_4 は $C-X_4$ であり、 A_5 は $C-X_5$ である、請求項8に記載の化合物またはそのプロドラ ッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項11】

 A_1 は $C-X_1$ であり、 A_2 は $C-X_2$ であり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ であり、 A_5 は $C-X_5$ である、請求項8に記載の化合物またはそのプロドラ ッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩。

【請求項12】

請求項1~11のいずれか1項に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれ らの製薬上許容されうる塩を有効成分とする医薬組成物。

【請求項13】

請求項1~11のいずれか1項に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれ らの製薬上許容されうる塩を有効成分とする血管新生阻害剤。

【請求項14】 請求項1~11のいずれか1項に記載の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれ らの製薬上許容されうる塩を有効成分とする血管新生を伴う疾患の治療剤および予防剤。

【請求項15】

血管新生を伴う疾患が癌疾患である請求項14に記載の治療および予防剤。

【請求項16】

癌疾患が固形腫瘍である請求項15に記載の治療および予防剤。

【請求項17】

請求項1~11のいずれか1項に記載の化合物もしくはそのプロドラッグ、またはその 製薬上許容されうるそれらの塩を有効成分とする固形腫瘍の転移の治療および予防剤。

【書類名】明細書

【発明の名称】ベンズアミド誘導体

【技術分野】

[0001]

本発明は新規なベンズアミド誘導体並びにそれらを有効成分とする医薬、特に、血管新生の関与する悪性腫瘍などの疾患の治療薬として有用な血管新生阻害剤に関する。

【技術背景】

[0002]

血管新生は、通常、成人においては、月経周期に伴う子宮内膜肥厚や胎盤形成などの生理的な現象時として認められるほか、創傷治癒の過程などに認められるのみである。しかし病的状態においては、炎症や関節リューマチ、動脈硬化、糖尿病性網膜症、固形癌などに認められ、それら疾患の進展・増悪につながる場合も少なくない、特に固形癌においては、癌組織が直径1-2 mmを越えて増殖するために栄養血管の形成が必須であり(非特許文献1を参照。)、さらに、癌組織に侵入した血管は癌転移と癌患者の予後に深く関わっている(非特許文献2、および非特許文献3を参照。)。

[0003]

そのため血管新生阻害剤は、細胞毒性を示す抗癌剤とは異なり正常組織傷害の少ない抗癌剤として、また、癌細胞の浸潤・転移抑制効果より、術後補助療法剤としても期待されている。

[0004]

血管新生の過程は、血管の内側を形成している血管内皮細胞の活性化による血管基底膜の破壊、血管内皮細胞の出芽と遊走、増殖、管腔形成という多段階のステップよりなり(非特許文献 4 を参照。)、また、血管新生に関与する血管内皮細胞は末梢血管にある血管 内皮前駆細胞からも供給される(非特許文献 5 を参照。)。

[0005]

これら過程は各種血管新生因子により活性化されるが、血管新生因子のひとつであるVE GF (vascular endothelial growth factor;血管内皮増殖因子)と癌との関連性が示唆される報告が多数あり、VEGF、もしくは、そのレセプターのチロシンキナーゼ活性を標的とした薬剤の開発が近年進んでいる(非特許文献 6、および非特許文献 7を参照。)。

[0006]

一方、VEGF以外にも血管新生に関与する因子は多数知られており、血管新生の中心的役割を果たす血管内皮細胞に特異的に作用し、その増殖や機能を阻害する薬剤についても、癌などの血管新生性疾患の治療薬としてその開発が切望されている。

[0007]

ベンズアミド誘導体が、血管内皮細胞に対し特異的な増殖阻害作用を有することは、これまで報告されていなかった。

本発明のベンズアミド誘導体、またはその塩と化学構造が類似した化合物としては、

特開2001-526255号公報(特許文献1、Warner Lambert)、

特開2002-249473号公報(特許文献2、石原産業)、

国際公開第02/47679号パンフレット (特許文献3、Emory Univ.)、

国際公開第02/059080号パンフレット(特許文献4、Guilford Pharmaceuticals)、

国際公開第93/23357号パンフレット (特許文献5、Res. Corporation Tech. Inc.)

に記載のものが挙げられる。しかし、これらに開示された化合物はいずれも血管新生抑制効果に関する記載は一切なく、示唆もない。国際公開第02/49632号パンフレット(特許文献6、医薬分子設計研究所)では、本発明のベンズアミド誘導体またはその塩と化学構造が類似した化合物を、NFkB活性化阻害剤、具体的にはこれらはIKK阻害剤として開示し、その応用として、癌、癌転移、血管増殖性疾患を示唆しているが、具体的な事実は開示されていない。

[0008]

血管内皮細胞に特異的に作用し、その増殖を阻害する化合物としてKDRのチロシンキナ ーゼ阻害剤が挙げられる(総説として非特許文献8、非特許文献9、非特許文献10を参 照。)。その中で例えば、SU11248(Sugen/Pfizer、3- (ピロールー2ーイルメチリデ ン) -2 - インドリノン骨格を有する化合物、特許文献 7 を参照。)、PTK787(Novartis 、1-アニリノー(4-ピリジルメチル)-フタラジン骨格を有する化合物、特許文献8 を参照。)、ZD6474(AstraZeneca、キナゾリン骨格を有する化合物、特許文献9を参照 。)、CP-547.63.2 (Pfizer、イソチアゾール骨格を有する化合物、特許文献10 を参照。)は抗癌剤として臨床開発段階にあるが、これらはいずれも本発明とは化学構造 および、作用機作において異なる。

【特許文献1】特開2001-526255号公報

【特許文献2】特開2002-249473号公報

【特許文献3】国際公開第02/47679号パンフレット

【特許文献4】国際公開第02/59080号パンフレット

【特許文献5】国際公開第93/23357号パンフレット

【特許文献6】国際公開第02/49632号パンフレット

【特許文献7】国際公開第01/37820号パンフレット

【特許文献8】米国特許第6258812号明細書

【特許文献9】国際公開第01/32651号パンフレット

【特許文献10】国際公開第99/62890号パンフレット

【非特許文献1】Folkmann, J.、J. Natul. Cancer Ins t., 第82巻、第4-6頁、1990年

【非特許文献 2】 Weidner, N. ら、N. Engl. J. Med. 、第324 巻、第1-8頁、1991年

【非特許文献3】Bochner, B. H. ら、J. Natl. Cancer In st.、第87巻, 第1603-1612頁、1995年

【非特許文献4】Klagsbrun, M. およびFolkmann, J. 、Han dbook of Experimental Pharmacology、第95 巻 II、第549-586頁、1990年

【非特許文献 5】 Asahara, T. ら、Science、第275巻、第964 -967頁、1997年

【非特許文献6】 Kabbinavar, F. ら、J. Clinical Onco 1 o g y 、第21巻、第60-65頁、2003年

【非特許文献7】 Laird, A. D. およびCherrington, J. M.、 Expert Opinion Investigational Drugs、第 12巻、第51-64頁、2003年

【非特許文献8】Boyer, S. J.、Current Topics in M edicinal Chemistry、第2巻、第973-1000頁、2002 年

【非特許文献9】Glade-Bender, J.、Kandel, J. J. および Yamashiro, D. J., Expert Opinion on Biolo gical Therapy, 第3巻、第2号、第263-276頁、2003年

【非特許文献10】 Laird, A. D. およびJ. M. Cherrington、 Expert Opinion Investigational Drugs、第 12巻、第1号、第51-64頁、2003年

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0009]

本発明は、高い血管新生阻害活性を有し、病的血管新生を伴う疾患、例えば癌、癌転移 に有効な治療および予防薬に有用な化合物、その製造方法、その製造に有用な中間体化合

出証特2005-3012147

物、更にはこれらの化合物を含む医薬組成物を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0010]

本発明者は、新規な、病的血管新生を伴う疾患、例えば癌、癌転移に有効な治療および 予防薬を提供することを目的に鋭意研究を行った結果、本発明の化合物が、血管新生に選 択的かつ高い阻害活性を有することを見出し、更にこれらの化合物を容易に合成すること ができる製法を発見し、本発明を完成するに至った。

[0011]

すなわち、本発明の1つの側面によれば、式(II):

[0012]

【化1】

$$Q_1 - A_1$$
 Q_2
 Q_2
 Q_3
 Q_4
 Q_2
 Q_3
 Q_4
 Q_4
 Q_5
 Q_5
 Q_7
 Q_8
 Q_8
 Q_8
 Q_8
 Q_8
 Q_8
 Q_9
 Q_9

[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり;

 Q_1 は、 $-A_2$ = A_3 一、もしくは-O ー、-S ー または-N (R_{10}) ーから選択されるヘテロ原子であり; Q_2 は、 $-A_4$ = A_5 一、もしくは-O ー、-S ー または-N (R_{10}) ーから選択されるヘテロ原子であり;ただし、 Q_1 および Q_2 が同時にヘテロ原子となることはなく;

 R_{10} は、水素原子、 C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルカルボニルまたはアリールであり;ここで当該アリールは、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキルまたは C_{1-6} アルコキシから選択される 1 またはそれ以上の置換基で置換されていてもよく;

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 は、それぞれ独立に、水素原子、ヒドロキシ、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシアミノカルボニル基、ヒドロキシアミジノ基、ニトロ、アミノ、アミジノ、グアニジノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルスルホ、 C_{1-6} アルキルスルホール、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキルル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル(以上19の基は、ハロゲン原子、ヒドロキシ、アリール、ヘテロアリールおよびシアノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、アリール、アリールオキシ、アリールカルボニル、ヘテロアリール、ヘテロアリールカルボニル、ベテロアリールカルボニル、ベテロアリールカルボニル(以上6つの基は、1またはそれ以上のハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシにより置換されていてもよい)から成る群から選択され;

または、 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 は、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環、もしくは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される1 またはそれ以上のヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $5\sim7$ 員ヘテロ環を形成し;

Yは、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{2-7} アルケニル、 C_{2-7} アルキニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルキンカルボニル、アリールカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、アリールオキシカルボニル、ヘテロアリールオキシカルボニル、ヘテロアリールオキシカルボニル、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{2-7} アルケニルオキシ、 C_{2-7} アルキニルオキシ、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルホニル $\{$ 以上15 個の基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選

択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $3 \sim 7$ 員へテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルキル)アミノ、 C_{1-6} アルキルアミジノ、 C_{1-6} アルキルアミジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、 C_{1-6} アルキルズホンル、 C_{1-6} アルキルズホンカら選択される C_{1-6} アルキルボスホンおよびジ C_{1-6} アルキルホスホンカら選択される C_{1-6} アルキルボスホンカら成る群から選択され;

Ζは、水素原子、ヒドロキシ、С1-6アルキル、С3-9シクロアルキル {以上2つ の基は、飽和または不飽和3~7員炭素環(当該炭素環基は、C₁₋₆アルキル、ヒドロ キシ C_1 - $_6$ アルキルおよび C_1 - $_6$ アルコキシ C_1 - $_6$ アルキルから選択される1また はそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1またはそれ以上の酸素原子、窒素 原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環 (当該ヘテロ環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} ア ルコキシC1-6アルキルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されてい てもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1-6アルコキシ、ヒドロキシC1-6アル コキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1}$ -6 アルキルアミノ C_{1} -6 アルコキシ、N, N - ジ C_{1} -6 アルキルアミノ C_{1} -6 ア ルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルキルアミノ、アミノ C_{1} -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 ア ルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス (アミノ C_{1-6} アルキル) アミノ、シアノ、カルボキ シル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジCı-6アルキルホスホノ、スルホン酸、またはCı-6アルキル スルホから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい 、一〇R $_1$ および $-NR_1R_2$ から成る群から選択され;

 R_1 および R_2 は、それぞれ独立に、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル カルボニル、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテ 口原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(以上の3つの基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される ヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1 -6 アルコキシ、ヒドロキシ C_{1} -6 アルコキシ、 C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルコキ シ、アミノ C_1 - 6 アルコキシ、N - C_1 - 6 アルキルアミノ C_1 - 6 アルコキシ、N, キシ C_1 - 6 アルキルアミノ、 C_1 - 6 アルコキシ C_1 - 6 アルキルアミノ、アミノ C_1 -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1} -6 アルキル) アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} ア ルキル) アミノ、シアノ、カルボキシル、C1-6 アルコキシカルボニル、アリールオキ シカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、ス ルホン酸、またはС1-6アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基によ り置換されていてもよい)から成る群より選択され;または、R1 およびR2 は結合する 窒素原子と一緒になって、1つの窒素原子とさらに1またはそれ以上の酸素原子、窒素原 子および硫黄原子を含んでもよい飽和または不飽和5~7員へテロ環を形成し;

Lは式:

から選択される。]

の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩が提供される

[0014]

本発明のさらなる側面によれば、式(I):

式(I):

【0015】

[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり; X_1 X_2 X_3 X_4 は X_5 X_5 X_6 X_6 X_6 X_7 X_8 X_8

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 は、それぞれ独立に、水素原子、ヒドロキシ、ハロゲン原子、シアノ、ヒドロキシアミノカルボニル基、ヒドロキシアミジノ基、ニトロ、アミノ、アミジノ、グアニジノ、 C_1-6 アルキルアミノ、 C_1-6 アルキルアミジノ、 C_1-6 アルキルアミジノ、 C_1-6 アルキルアミジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルスルホ、 C_1 C_1-6 アルキルグアニジノ、 C_1-6 アルキルスルホスホノ、 C_1 C_1 C_2 C_3 C_4 C_5 C_5 C_6 C_7 C_7

または、 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 は、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、飽和または不飽和 $5\sim7$ 員炭素環、もしくは酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される1 またはそれ以上のヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $5\sim7$ 員ヘテロ環を形成し;

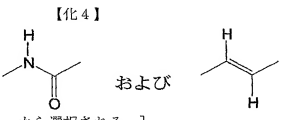
Yは、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、 C_{2-7} アルケニル、 C_{1-6} アルキルカルボニル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、ヘテロアリールカルボニル、 C_{2-7} アルケニルオキシ、 C_{2-7} アルキニルオキシ、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{2-7} アルケニルオキシ、 C_{2-7} アルキルスルホニル {以上 15 個の基は、飽和また は不飽和 $3\sim7$ 員炭素環、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和 $3\sim7$ 員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキ

特願2003-434565

シ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} アルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキ アミノ、ヒドロキシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミ ノ、アミノ C_1 - $_6$ アルキルアミノ、ジ C_1 - $_6$ アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_1 -6 アルキル) アミノ、ビス(アルコキシ $C_{1}-6$ アルキル)アミノ、ビス(アミノ C_{1} -6 アルキル) アミノ、アミジノ、 C_{1} -6 アルキルアミジノ、ジ C_{1} -6 アルキルアミ ジノ、グアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、ジ C_{1-6} アルキルグアニジノ、シア ノ、カルボキシル、Cı-6アルキルチオ、Cı-6アルキルスルホニル、Cı-6アル キルホスホノおよびジ C_{1-6} アルキルホスホノから選択される1またはそれ以上の置換 基により置換されていてもよい 、アミノ、C1-6アルキルアミノ、ジC1-6アルキ ルアミノ、ハロゲン原子、ニトロ、シアノおよびカルボキシルから成る群から選択され; 乙は、水素原子、ヒドロキシ、С1-6アルキル、С3-9シクロアルキル {以上2つ の基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環(当該炭素環基は、 C_{1-6} アルキル、ヒドロ キシ C_1 - $_6$ アルキルおよび C_1 - $_6$ アルコキシ C_1 - $_6$ アルキルから選択される1また はそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1またはそれ以上の酸素原子、窒素 原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環 (当該ヘテロ環基は、C1-6アルキル、ヒドロキシC1-6アルキルおよびC1-6ア ルコキシC1-6アルキルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されてい てもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、С1-6アルコキシ、ヒドロキシС1-6アル コキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1}$ -6 アルキルアミノ C_{1} -6 アルコキシ、N, N -ジ C_{1} -6 アルキルアミノ C_{1} -6 ア ルコキシ、アミノ、 C_1 - 6 アルキルアミノ、ヒドロキシ C_1 - 6 アルキルアミノ、 C_1 -6 アルコキシ C_{1} -6 アルキルアミノ、アミノ C_{1} -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 ア ルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_1 - $_6$ アルキル)アミノ、ビス(C_1 - $_6$ アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} アルキル)アミノ、シアノ、カルボキ シル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジC₁₋₆アルキルホスホノ、スルホン酸、またはC₁₋₆アルキル スルホから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい 、-OR 1 および-NR1 R2 から成る群から選択され;

 R_1 および R_2 は、それぞれ独立に、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルキル カルボニル、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテ 口原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環(以上の3つの基は、飽和または不飽和 $3\sim7$ 員炭素環、1 またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される ヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1 -6 アルコキシ、ヒドロキシ C_{1} -6 アルコキシ、 C_{1} -6 アルコキシ C_{1} -6 アルコキ シ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、N, N-ジ C_{1-6} アルキル C_{1-6} アルコキシ、アミノ、 C_{1-6} アルキルアミノ、ヒドロ キシ C_{1-6} アルキルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミノ C_{1} -6 アルキルアミノ、ジ C_{1} -6 アルキルアミノ、ビス (ヒドロキシ C_{1} -6 アルキル) アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} ア ルキル) アミノ、シアノ、カルボキシル、C1-6アルコキシカルボニル、アリールオキ シカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、ス ルホン酸、またはС1-6アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基によ り置換されていてもよい)から成る群より選択され;または、R₁ およびR₂ は結合する 窒素原子と一緒になって、1つの窒素原子とさらに1またはそれ以上の酸素原子、窒素原 子および硫黄原子を含んでもよい飽和または不飽和5~7員へテロ環を形成し;

Lは式: [0016]



から選択される。]

の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩が提供される

[0017]

本発明の別の側面によれば、上記式(I)において、Zが、水素原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{3-9} シクロアルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、ヒドロキシ C_{1-6} アルキル、ピリジル C_{1-6} アルキル、ジヒドロキシ C_{1-6} アルキル、トリヒドロキシ C_{1-6} アルキル、ジヒドロキシ C_{1-6} アルキル、トリヒドロキシ C_{1-6} アルキル、モルホリノ C_{1-6} アルキル、(N, N-ジ C_{1-6} アルキルアミノ) C_{1-6} アルキルまたは(N, N-ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)アミノ) C_{1-6} アルキルである、上記式(I) または式(I I)の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩が提供される。ここで、I Zの具体例には、水素原子、メチル、エチル、シクロプロピル、シクロペンチル、I 2ーヒドロキシエチル、I 2ーヒドロキシエチル、I 3ージヒドロキシエチル、I 1ーメトキシブトーI 2ーメトキシエチル、I 2ーシアノエチル、I 1ーメトキシブトーI 2ーイル、I 3ージヒドロキシプロプーI 1ーイル、I 3ージヒドロキシーI 2ーヒドロキシメチルプロプーI 2ーイル、I 2ーヒドロキシメチルプロプーI 2ーイル、I 1ーヒドロキシーI 2ーイル、I 2ーイル、I 2ービドロギシガロプーI 2ーイル、I 1ーヒドロキシーI 3ーメチルブチーI 2ーイル、I 2ーバ I 3ージが含まれる。

[0018]

本発明のさらに別の側面によれば、上記式(I)において、Yが、ハロゲン原子、シアノ、 C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルキル、 C_{2-7} アルケニル、 C_{2-7} アルキニル、 C_{1-6} アルコキシ、 C_{3-9} シクロアルキル C_{1-6} アルコキシ、 C_{2-7} アルキニルオキシ、またはハロ C_{1-6} アルコキシである、上記式(I)の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩が提供される。ここで、Yの具体例には、クロロ、ブロモ、シアノ、メチル、トリフルオロメチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、エチニル、メトキシ、トリフルオロメトキシ、シクロプロピルメトキシ、2-ブチン-1-イルオキシ、または2-クロロエトキシなどが含まれる。

[0019]

本発明のさらに別の側面によれば、上記式(I)において、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ またはNであり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ またはNであり、 A_5 は $C-X_5$ またはNであり;

 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 が、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル、 C_{1-6} アルコキシ、ハロ C_{1-6} アルキル、ハロ C_{1-6} アルコキシ または C_{1-6} アルキルチオから選択され;または、 X_1 および X_2 、 X_2 および X_3 、 X_3 および X_4 、ならびに X_4 および X_5 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒になって、シクロヘキサン環、シクロペンタン環、ベンゼン環、ピリジン環、ピリミジン環、1, 4 -ジオキサン環、1, 3 -ジオキソラン環、ピロール環、イミダゾール環、チアゾール環またはフラン環を形成する、上記化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩もまた提供される。 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 および X_5 の具体例には、水素原子、フルオロ、クロロ、ブロモ、メチル、エチル、t -ブチル、i -プロピル、メトキシ、i -プロポキシ、トリフルオロメチル、トリフルオロメトキシおよびメチルチオなどが含まれる。もしくは、 X_1 および X_2 が、それぞれが結合する炭素原子と一緒

になって、シクロヘキサン環を形成し; X_1 および X_2 が、それぞれが結合する炭素原子 と一緒になって、ピリジン環を形成し; X_2 および X_3 が、それぞれが結合する炭素原子 と一緒になって、1, 4 - $ジォキサン環を形成し;または、<math>X_2$ および X_3 が、それぞれ が結合する炭素原子と一緒になって、シクロペンタン環を形成しうる。

[0020]

本発明のさらに別の側面によれば、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり、 A_2 は $C-X_2$ ま たはNであり、 A_3 は $C-X_3$ またはNであり、 A_4 は $C-X_4$ であり、 A_5 は $C-X_5$ であり、 A_1 、 A_2 および A_3 のうちの2つ以上が同時にNであることはない、上記化合 物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩もまた提供される。

[0021]

本発明のさらに別の側面によれば、上記の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそ れらの製薬上許容されうる塩を有効成分とする医薬組成物、血管新生阻害剤、固形腫瘍を 含む癌疾患などの血管新生を伴う疾患の治療剤および予防剤および固形腫瘍の転移の治療 および予防剤もまた提供される。

【発明の実施の形態】

[0022]

本発明において「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子 などを意味する。

本発明において「 C_{1-6} アルキル」とは、炭素数 $1\sim6$ の直鎖状、分岐鎖状のアルキ ル基を意味し、例えば、メチル、エチル、nープロピル、iープロピル、nーブチル、s ーブチル、i ーブチル、t ーブチル、n ーペンチル、3 ーメチルブチル、2 ーメチルブチ ル、1ーメチルブチル、1ーエチルプロピル、nーヘキシル、4ーメチルペンチル、3ー メチルペンチル、2ーメチルペンチル、1ーメチルペンチル、3ーエチルブチル、および 2-エチルブチルなどが含まれる。

[0023]

本発明において「C3-9シクロアルキル」とは、炭素数3~9の環状および部分環状 のアルキル基を意味し、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シク ロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル、シクロプロピルメチル、 シクロヘキシルメチル、C1-6アルキル基で置換されたシクロプロピル、C1-4アル キル基で置換されたシクロペンチル、 C_{1-3} アルキル基で置換されたシクロヘキシルな どが含まれる。

[0024]

本発明において「С2-7アルケニル」とは、炭素数2~7の直鎖または分岐鎖状のア ルケニル基を意味し、例えば、エテニル(ビニル)、1-プロペニル、2-プロペニル(アリル)、プロペンー2ーイル、3-ブテニル(ホモアリル)、などが含まれる。

[0025]

本発明において「C₂₋₇アルキニル」とは、炭素数2~7の直鎖または分岐鎖状のア ルキニル基を意味し、例えば、エチニル、1ープロピニル、2ープロピニル、1ーブチニ ル、2-ブチニル、および3-ブチニルなどが含まれる。

[0026]

本発明において「C₁₋₆アルコキシ」とは、アルキル部分として既に定義した炭素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルオキシ基を意味し、例えば、 メトキシ、エトキシ、nープロポキシ、iープロポキシ、nーブトキシ、sーブトキシ、 i ーブトキシ、t ーブトキシ、n ーペントキシ、3 ーメチルブトキシ、2 ーメチルブトキ シ、1 - メチルブトキシ、1 - エチルプロポキシ、n - ヘキシルオキシ、4 - メチルペン トキシ、3-メチルペントキシ、2-メチルペントキシ、1-メチルペントキシ、3-エ チルブトキシ、および2-エチルブトキシなどが含まれる。

[0027]

本発明において「アリール」とは、 C_6-1_0 芳香族炭化水素基を意味し、例えば、フ ェニル、1ーナフチル、2-ナフチルなどが含まれる。

本発明において「ヘテロアリール」とは、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子およ び硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む5~10員芳香族ヘテロ環基を意味し、例え ば、フリル、テニル、ピローリル、イミダゾリル、ピラゾリル、オキサゾリル、イソオキ サゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、オキサジアゾリル、チアジアゾリル、トリアゾ リル、テトラゾリル、ピリジニル、ピリミジニル、ピラジニル、ピリダジニル、インドリ ル、キノリニルなどが含まれる。

[0028]

本発明において「C1-6アルキルカルボニル」とは、アルキル部分として既に定義し た炭素数1~6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルカルボニル基を意味 し、例えば、アセチル、プロピオニル、メチルプロピオニル、ピバロイルなどが含まれる

[0029]

本発明において「C1-6アルコキシカルボニル」とは、アルコキシ部分として既に定 義した炭素数1~6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルカルボニル基を 意味し、例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、nープロポキシカルボニル 、iープロポキシカルボニル、nーブトキシカルボニル、sーブトキシカルボニル、i-ブトキシカルボニル、tーブトキシカルボニル、nーペントキシカルボニル、3ーメチル ブトキシカルボニル、2ーメチルブトキシカルボニル、1ーメチルブトキシカルボニル、 1-エチルプロポキシカルボニル、n-ヘキシルオキシカルボニル、4-メチルペントキ シカルボニル、3ーメチルペントキシカルボニル、2ーメチルペントキシカルボニル、1 ーメチルペントキシカルボニル、3-エチルブトキシカルボニル、および2-エチルブト キシカルボニルなどが含まれる。

[0030]

本発明において「C1-6アルキルチオ」とは、アルキル部分として既に定義した炭素 数1~6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルチオ基を意味し、例えば、 例えば、メチルチオ、エチルチオ、nープロピルチオ、iープロピルチオ、nーブチルチ オ、s-ブチルチオ、i-ブチルチオ、t-ブチルチオ、n-ペンチルチオ、3-メチル ブチルチオ、2-メチルブチルチオ、1-メチルブチルチオ、1-エチルプロピルチオ、 n-ヘキシルチオ、4-メチルペンチルチオ、3-メチルペンチルチオ、2-メチルペン チルチオ、1-メチルペンチルチオ、3-エチルブチルチオ、および2-エチルブチルチ オなどが含まれる。

[0031]

本発明において「C1-6アルキルスルホニル」とは、アルキル部分として既に定義し た炭素数1~6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルスルホニル基を意味 し、例えば、例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル、nープロピルスルホニル、 i ープロピルスルホニル、n ーブチルスルホニル、s ーブチルスルホニル、i ーブチルス ルホニル、t ーブチルスルホニル、n ーペンチルスルホニル、3 ーメチルブチルスルホニ ル、2-メチルブチルスルホニル、1-メチルブチルスルホニル、1-エチルプロピルス ルホニル、n-ヘキシルスルホニル、4-メチルペンチルスルホニル、3-メチルペンチ ルスルホニル、2ーメチルペンチルスルホニル、1ーメチルペンチルスルホニル、3ーエ チルブチルスルホニル、および2-エチルブチルスルホニルなどが含まれる。

[0032]

本発明において「C1-6アルキルアミノ」とは、アルキル部分として既に定義した炭 素数 $1\sim 6$ の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するアルキルアミノ基を意味し、例え ば、メチルアミノ、エチルアミノ、nープロピルアミノ、iープロピルアミノ、nーブチ ルアミノ、sーブチルアミノ、iーブチルアミノ、tーブチルアミノ、nーペンチルアミ ノ、3-メチルブチルアミノ、2-メチルブチルアミノ、1-メチルブチルアミノ、1-エチルプロピルアミノ、および n ーヘキシルアミノ、4 ーメチルペンチルアミノ、3 ーメ チルペンチルアミノ、2ーメチルペンチルアミノ、1ーメチルペンチルアミノ、3ーエチ ルブチルアミノ、および2-エチルブチルアミノなどが含まれる。

本発明において「ジC1-6アルキルアミノ」とは、2つのアルキル部分として既に定 義した炭素数1~6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基を有するジアルキルアミノ基を意 味し、当該2つのアルキル部分は同一でも異なっていてもよい。当該「ジC1-6アルキ ルアミノ」には、例えば、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジェープロピルアミノ、ジ i ープロピルアミノ、ジェーブチルアミノ、メチルーェーブチルアミノ、メチルーェーブ チルアミノ、メチルー i ーブチルアミノ、メチルー t ーブチルアミノ、エチルー n ーブチ ルアミノ、エチルーsーブチルアミノ、エチルーiーブチルアミノ、エチルーtーブチル アミノ、などが含まれる。

[0034]

本発明において「飽和または不飽和3~7員炭素環」とは、飽和の、または不飽和結合 を有する、環に含まれる炭素数が3~7の炭化水素環を意味し、芳香族炭化水素環も含ま れる。「飽和または不飽和3~7員炭素環」には、例えば、シクロプロパン、シクロブタ ン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロペンテン、シクロヘキセ ン、ベンゼンなどが含まれる。

[0035]

本発明において「飽和または不飽和5~7員炭素環」とは、飽和の、または不飽和結合 を有する、環に含まれる炭素数が5~7の炭化水素環を意味し、芳香族炭化水素環も含ま れる。「飽和または不飽和5~7員炭素環」には、例えばシクロペンタン、シクロヘキサ ン、シクロヘプタン、シクロペンテン、シクロヘキセン、ベンゼンなどが含まれる。

[0036]

本発明において「飽和または不飽和 $3\sim7$ 員へテロ環」とは、1 またはそれ以上の酸素 原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、飽和のまたは不飽和結 合を有する、環に含まれる原子数が3~7のヘテロ環を意味し、芳香族ヘテロ環も含まれ る。「飽和または不飽和3~7員ヘテロ環」には、例えば、オキシラン、アジリジン、ア ゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、フラン、チオフェン、ピロール、イミ ダゾール、ピラゾール、オキサゾール、チアゾール、チアジアゾール、トリアゾール、テ トラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラ ン、1,4-ジオキサン、モルホリン、チオモルホリンなどが含まれる。

[0037]

本発明において「飽和または不飽和5~7員ヘテロ環」とは、1またはそれ以上の酸素 原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む、飽和のまたは不飽和結 合を有する、環に含まれる原子数が5~7のヘテロ環を意味し、芳香族ヘテロ環も含まれ る。「飽和または不飽和5~7員ヘテロ環」には、例えば、ピロリジン、ピペリジン、ピ ペラジン、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、オキサゾール、 イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾール、 トリアゾール、テトラゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、ピリダジン、テトラヒ ドロフラン、テトラヒドロピラン、1, 4-ジオキサン、モルホリン、チオモルホリンな どが含まれる。

[0038]

本発明において「C2-7アルケニルオキシ」とは、アルケニル部分として既に定義し た炭素数2~7の直鎖または分岐鎖状のアルケニル基を有するアルケニルオキシ基を意味 する。

本発明において「C2-7アルキニルオキシ」とは、アルキニル部分として既に定義し た炭素数2~7の直鎖または分岐鎖状のアルキニル基を有するアルキニルオキシ基を意味 する。

[0040]

本発明において、「C1-6アルキルカルバモイル」、「ジC1-6アルキルカルバモ イル」、「ヒドロキシC $_1$ $_2$ $_6$ アルコキシ」、「C $_1$ $_2$ $_6$ アルコキシC $_1$ $_2$ $_6$ アルコキシ

出証特2005-3012147

」、「アミノ C_{1-6} アルコキシ」、「 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ 」、「N, N-ジC₁₋₆アルキルアミノC₁₋₆アルコキシ」、「ヒドロキシC₁₋₆ アルキルアミノ」、「 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ」、「アミノ C_{1-6} アルキルアミノ」、「ビス(ヒドロキシC1-6アルキル)アミノ」、「ビス(C1-6 アルコキシ C_1 - $_6$ アルキル)アミノ」、「ビス(アミノ C_1 - $_6$ アルキル)アミノ」、 $\begin{bmatrix} C_{1-6} & P_{1} & P_{1} & P_{2} & P_{3} & P_{4} &$ キル」、「ピリジル C_1-6 アルキル」、「 C_1-6 アルコキシ C_2-7 アルキル」、「 ヒドロキシ C_1 -6アルキル」、「ヒドロキシ C_1 -6アルコキシ C_1 -6アルキル」、 「ジヒドロキシ C_1 - $_6$ アルキル」、「トリヒドロキシ C_1 - $_6$ アルキル」、「モルホリ ノ C_{1-6} アルキル」、(N, Nージ C_{1-6} アルキルアミノ) C_{1-6} アルキルまたは (N, N-ビス (ヒドロキシC1-6 アルキル) アミノ) C1-6 アルキルに含まれるアルキル部分、アルキニル部分およびアルコキシ部分は、既に定義した炭素数1~6のアル キル基およびアルコキシ基または炭素数2~7のアルキニル基を意味する。

本発明において「ピリジルC1-6アルキル」および「モルホリノС1-6アルキル」 における、ピリジン環またはモルホリン環上のアルキル基の置換位置は特に限定されない

本発明において「ハロС1-6アルキル」とは、アルキル部分として既に定義した炭素 数1~6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基がハロゲン原子で置換されたアルキル基を意 味し、ここでハロゲン原子は既に定義されたとおりである。またハロС1-6アルキルが 置換基として有するハロゲン原子の数は1またはそれ以上であってよく、ハロC1 - 6 ア ルキルには、モノハロ C_1 - 6 アルキル、ジハロ C_1 - 6 アルキル、トリハロ C_1 - 6 ア ルキルおよびパーハロС1-6アルキルなどが含まれる。

[0043]

本発明において「ハロС1-6アルコキシ」とは、アルコキシ部分として既に定義した 炭素数1~6の直鎖または分岐鎖状のアルコキシ基がハロゲン原子で置換されたアルコキ シ基を意味し、ここでハロゲン原子は既に定義されたとおりである。またハロС1-6ア ルコキシが置換基として有するハロゲン原子の数は1またはそれ以上であってよく、ハロ C_{1-6} アルコキシには、モノハロ C_{1-6} アルコキシ、ジハロ C_{1-6} アルコキシ、ト リハロС1-6アルコキシおよびパーハロС1-6アルコキシなどが含まれる。

[0044]

本発明において「アリールオキシカルボニル」とは、アリール部分として既に定義した C 6 - 1 0 芳香族炭化水素基を有するアリールオキシカルボニルを意味し、例えば、フェ ノキシカルボニル、1-ナフトキシカルボニルおよび2-ナフトキシカルボニルなどが含 まれる。

本発明において「С1-6アルキルグアニジノ」とは、グアジニノ基(-NHC(NH) N H $_2$)に含まれる $_3$ つの窒素原子のうちの $_1$ つが $_{\mathrm{C}\,1}$ $_{\mathrm{G}}$ 6 アルキル基で置換されたも のを意味し、例えば、 $-NHC(NH)NH(C_{1-6}P)$ などを含む。

本発明において「 \emph{i} C $_1$ - $_6$ アルキルグアニジノ」とは、グアジニノ基(-NHC(N H) NH₂) が、窒素原子上の2箇所で C_{1-6} アルキル基に置換されたものを意味し、 例えば、-NHC (NH) N (C_{1-6} アルキル) $_2$ などを含む。

[0047]

本発明において「ジC1-6アルキルアミジノ」とは、アミジノ基(-C(NH)NH 2)が、窒素原子上の2箇所でC1-6アルキル基に置換されたものを意味し、例えば、 - C (NH) N (C₁₋₆ アルキル)₂ などを含む。

[0048]

本発明において「ヒドロキシアミノカルボニル基」とは、「-C(O)NH-OH」を 出証特2005-3012147 意味する。また、本発明において「ヒドロキシアミジノ基」とは、「-C(NH)NH-OH」またはその互変異性体を意味する。

[0049]

本発明において「ホスホノ」とは、「- P O (OH) 2 」を意味する。また、本発明に おいて「C₁₋₆アルキルホスホノ」とは、アルキル部分として既に定義したC₁₋₆ア ルキルを有する「-PO(OH)(O-C1-6アルキル)」を意味し、ジC1-6アル キルホスホノとは、2つのアルキル部分として既に定義したC₁₋₆アルキル有する「-PO (O-C₁₋₆ アルキル)₂」を意味する。

[0050]

本発明において「スルホン酸」とは、「-SO2OH」を意味する。また、本発明にお いて「C₁₋₆アルキルスルホ」とは、アルキル部分として既に定義したC₁₋₆アルキ ルを有する「-SО2 О-С1-6 アルキル」を意味する。

[0051]

本発明において、「 C_{1-6} アルキルアミノ」、「 ${rac{i}{2}}$ C $_{1-6}$ アルキルアミノ」、「C1-6 アルキルアミジノ」、「ジ C_1-6 アルキルアミジノ」、「 C_1-6 アルキルグア ニジノ」、「ジ C_1-6 アルキルグアニジノ」、「 C_1-6 アルキルチオ」、「 C_1-6 アルキルスルホ」、「Cı-6アルキルスルホニル」、「Cı-6アルキルホスホノ」、 「 \circ C₁ - 6 アルキルホスホノ」、「C₁ - 6 アルキル」、「C₁ - 6 アルコキシ」、「 C_{3-9} シクロアルキル」、「 C_{3-9} シクロアルコキシ」、「 C_{2-7} アルケニル」、 $\lceil \mathsf{C}_{\,2} - _{\,7}\,\, \mathsf{アルキニル}
floor$ 、、 $\lceil \mathsf{C}_{\,1} - _{\,6}\,\, \mathsf{アルキルカルボニル}
floor$ および「 $\mathsf{C}_{\,1} - _{\,6}\,\, \mathsf{アルコキシ}$ カルボニル」は、場合によっては、ハロゲン原子、ヒドロキシ、アリール、ヘテロアリー ルおよびシアノから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい。 置換基の数は1~化学構造上取りうる最大数であってよい。置換基の数は、例えば、1~ 5、好ましくは1~3である。

本発明において、「アリール」、「アリールオキシ」、「アリールカルボニル」、「へ テロアリール」、「ヘテロアリールオキシ」および「ヘテロアリールカルボニル」は、場 合によっては1またはそれ以上のハロゲン原子、C1-6アルキル、C1-6アルコキシ により置換されていてもよい。置換基の数は1~化学構造上取りうる最大数であってよい 。置換基の数は、例えば、1~5、好ましくは1~3である。

本発明において、「 C_{1-6} アルキル」、「 C_{3-9} シクロアルキル」、「 C_{2-7} ア ルケニル」、「 C_2-7 アルキニル」、「 C_1-6 アルキルカルボニル」、「 C_1-6 ア ルコキシカルボニル」、「アリールカルボニル」、「ヘテロアリールカルボニル」、「ア リールオキシカルボニル」、「ヘテロアリールオキシカルボニル」、「С1-6アルコキ シ」、「C2-7アルケニルオキシ」、「C2-7アルキニルオキシ」、「C1-6アル キルチオ」および「Cı-6アルキルスルホニル」は、場合によっては、飽和または不飽 和3~7員炭素環、1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択され るヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C 1-6 アルコキシ、ヒドロキシ $C_{1}-6$ アルコキシ、 $C_{1}-6$ アルコキシ $C_{1}-6$ アルコ キシ、アミノ C_1 - 6 アルコキシ、N - C_1 - 6 アルキルアミノ C_1 - 6 アルコキシ、N, $N - arphi C_1 - 6$ アルキルアミノ $C_1 - 6$ アルコキシ、アミノ、 $C_1 - 6$ アルキルアミノ 、ヒドロキシ $\mathsf{C}_{\,1\,-\,6}$ アルキルアミノ、 $\mathsf{C}_{\,1\,-\,6}$ アルコキシ $\mathsf{C}_{\,1\,-\,6}$ アルキルアミノ、ア ミノ C_{1-6} アルキルアミノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} ア ルキル) アミノ、ビス (アルコキシ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス (アミノ C_{1-6} ア ルキル) アミノ、アミジノ、 C_{1-6} アルキルアミジノ、ジ C_{1-6} アルキルアミジノ、 グアニジノ、 C_{1-6} アルキルグアニジノ、ジ C_{1-6} アルキルグアニジノ、シアノ、カ ルボキシル、 C_{1-6} アルキルチオ、 C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{1-6} アルキルホ スホノおよびジС1-6アルキルホスホノから選択される1またはそれ以上の置換基によ り置換されていてもよい。置換基の数は1~化学構造上取りうる最大数であってよい。置 換基の数は、例えば、1~5、好ましくは1~3である。

[0054]

本発明における、「C1-6アルキルーおよび「C3-9シクロアルキル」は、場合に よっては、飽和または不飽和3~7員炭素環(当該炭素環基は、Cı-6アルキル、ヒド ロキシ C_{1-6} アルキルおよび C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルから選択される 1 ま たはそれ以上の置換基により置換されていてもよい)、1またはそれ以上の酸素原子、窒 素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和または不飽和3~7員ヘテロ 環(当該ヘテロ環基は、C1-6アルキル、ヒドロキシC1-6アルキルおよびC1-6 アルコキシC1-6アルキルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されて いてもよい)、ハロゲン原子、ヒドロキシ、 C_{1-6} アルコキシ、ヒドロキシ C_{1-6} ア ルコキシ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ、アミノ C_{1-6} アルコキシ、N-C1-6 アルキルアミノ C_1-6 アルコキシ、N, N-i C_1-6 アルキルアミノ C_1-6 アルコキシ、アミノ、C1-6アルキルアミノ、ヒドロキシC1-6アルキルアミノ、C 1-6 アルコキシ C_1-6 アルキルアミノ、アミノ C_1-6 アルキルアミノ、ジ C_1-6 アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(C_{1-6} アルコキ シ C_{1-6} アルキル) アミノ、ビス(アミノ C_{1-6} アルキル) アミノ、シアノ、カルボ キシル、 C_{1-6} アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、ホスホノ、 C_{1-6} 6 アルキルホスホノ、ジC1-6 アルキルホスホノ、スルホン酸またはC1-6 アルキル スルホニルから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていてもよい。置換 基の数は1~化学構造上取りうる最大数であってよい。置換基の数は、例えば、1~5、 好ましくは1~3である。

[0055]

本発明における、 $\begin{bmatrix} C_{1-6} \\ F_{N+1} \end{bmatrix}$ 、 $\begin{bmatrix} C_{1-6} \\ F_{N+1} \end{bmatrix}$ 、 $\begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix}$ また はそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む飽和ま たは不飽和3~7員へテロ環 は、場合によっては、飽和または不飽和3~7員炭素環、 1またはそれ以上の酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択されるヘテロ原子を含む 飽和または不飽和3~7員ヘテロ環、ハロゲン原子、ヒドロキシ、C1-6アルコキシ、 ヒドロキシ $C_1 - 6$ アルコキシ、 $C_1 - 6$ アルコキシ $C_1 - 6$ アルコキシ、アミノ $C_1 - 6$ $_{6}$ アルコキシ、 $N-C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ、N, N-ジ C_{1-6} ア ルキル $C_1 - 6$ アルコキシ、アミノ、 $C_1 - 6$ アルキルアミノ、ヒドロキシ $C_1 - 6$ アル キルアミノ、 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキルアミノ、アミノ C_{1-6} アルキルアミ ノ、ジ C_{1-6} アルキルアミノ、ビス(ヒドロキシ C_{1-6} アルキル)アミノ、ビス(C1-6 PN 1-6 PNシアノ、カルボキシル、Ci-6アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル、ホ スホノ、 C_{1-6} アルキルホスホノ、ジ C_{1-6} アルキルホスホノ、スルホン酸、または C₁₋₆ アルキルスルホから選択される1またはそれ以上の置換基により置換されていて もよい。置換基の数は1~化学構造上取りうる最大数であってよい。置換基の数は、例え ば、1~5、好ましくは1~3である。

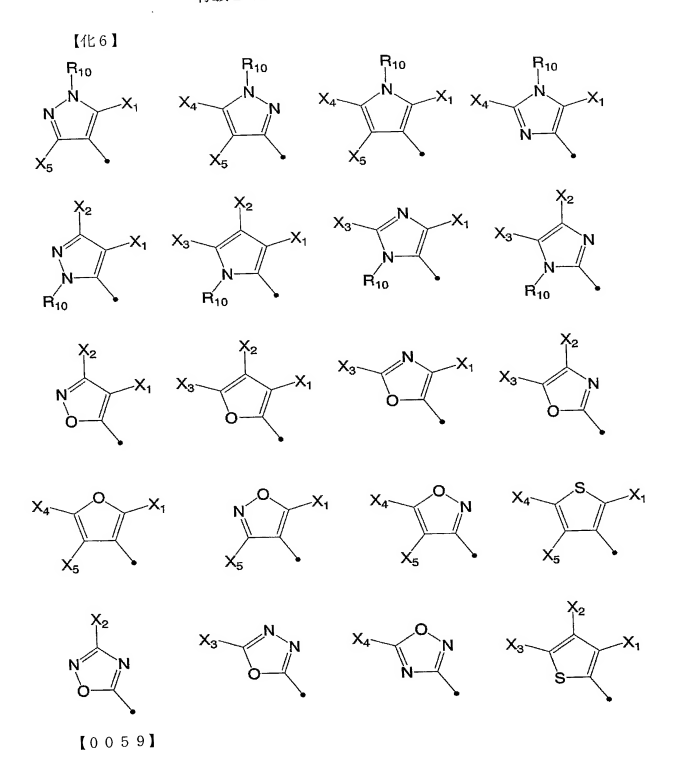
[0056]

式(II)で表される本発明の化合物が有する、基:

【0057】 【化5】



は、例えば以下に示すような芳香族炭素環基または芳香族へテロ環基を含む: 【0058】



本発明は、式(I)で表される化合物の塩および当該化合物のプロドラッグの薬学的に 許容な塩を含む。これらの塩は、当該化合物または当該化合物のプロドラッグと、医薬品 の製造に使用可能である酸または塩基とを接触させることにより製造される。当該塩には 、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、スルホン酸塩、リン酸塩、 ホスホン酸塩、酢酸塩、クエン酸塩、リンゴ酸塩、サリチル酸塩などのカルボン酸塩、ま たは、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩;マグネシウム塩、カルシウム塩 などのアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩、アルキルアンモニウム塩、ジアルキルアン モニウム塩、トリアルキルアンモニウム塩、テトラアルキルアンモニウム塩などのアンモ ニウム塩などが含まれる。

[0060]

本発明の「プロドラッグ」とは、生理条件下、酵素的または非酵素的分解よって、式(I) の化合物または製薬上許容されうるそれらの塩に変換される、式(I) の化合物の誘 導体を意味する。プロドラッグは、患者に投与されたときには不活性であってもよいが、 生体内では活性のある式(I)の化合物に変換されて存在するものである。

[0061]

次に本発明化合物の製造方法について説明する。なお、以下に示した製造方法において 、定義した基が実施方法の条件下で望まない化学的変換を受けてしまう場合、例えば、官 能基の保護、脱保護等の手段を用いることにより、製造を実施することができる。ここで 保護基の選択および脱着操作は、例えば、「Greene and Wuts, tective Groups in Organic Sythesis" (第2版, Jo hn Wiley & Sons 1991)」に記載の方法を挙げることができ、これらを 反応条件に応じて適宜用いればよい。また、必要に応じて置換基導入等の反応工程の順序 を変えることもできる。一般式(I)で示される本発明化合物の製造方法としては、種々 の方法が考えられ、通常の有機合成手段を用いて合成できるが、代表的なものとしては例 えば以下に示す方法により製造することができる。

[0062]

代表的製造方法

製造方法1

式(I)においてLが-NH-C(O)-で表される化合物は、例えば、製造方法1-1、1-2または1-3に示す方法によって製造することができる。

[0063]

製造方法1-1

[0064]

【化8】

$$Xa_{2}$$
 Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{1} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{7}

$$X_2$$
 X_3
 X_4
 X_5
 X_5
 X_4
 X_5
 X_5

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとお りであり、X a $_1$ 、X a $_2$ 、X a $_3$ 、X a $_4$ 、X a $_5$ 、Y $_1$ および Z $_1$ はそれぞれ、式(I) の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、また は官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変 換されうる基を表す。LGはハロゲン、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基を 示す。

[0065]

工程1 (アミド化)

アニリン誘導体(1-1-A)と安息香酸誘導体(1-1-B)とを脱水縮合させるこ とにより、アミド(1-1-C)を製造することができる。この反応は酸ハロゲン化剤ま たは脱水縮合剤の存在下、活性エステル化剤の存在または非存在下、塩基の存在または非 存在下、非プロトン性溶媒中、0℃~180℃の反応条件で行われる。

[0066]

酸ハロゲン化剤としては例えば塩化オキサリル、塩化チオニル等を挙げることができる 。脱水縮合剤としては例えば高分子に担持されたカルボジイミド化合物、(例えば、N-シクロヘキシルカルボジイミド-N' -プロピルオキシメチポリスチレン(PS-カルボ ジイミド))、1,3ージシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、2ーエトキシー1 ーエトキシカルボニルー1, 2 - ジヒドロキノリン(EEDQ)、ブロモートリス(ピロ リジノ) ーホスホニウム=ヘキサフルオロホスファート (PyBrOP)、1-エチルー 3- (3' -ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド(EDC)、(ベンゾトリアゾー ルイルオキシ) トリピロリジノーホスホニウム ヘキサフルオロホスファート (PyBO P) などを挙げることができる。活性エステル化剤としては例えばN-ヒドロキシベンゾ トリアゾール(HOBt)、炭酸ジ(N-スクシンイミジル)、カルボニルジイミダゾー ル等を挙げることができる。塩基としては例えばトリエチルアミン、N, N-ジイソプロ ピルエチルアミン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン(DBU) 等を挙げることができる。非プロトン性溶媒としては例えばホルムアミドもしくはN, Nージメチルホルムアミドなどのカルボン酸アミド、例えばジクロロメタン、四塩化炭素も しくはクロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素、例えばアセトンなどのケトン、例えば テトラヒドロフランもしくはジオキサンなどの環状エーテル、例えば酢酸エチルなどのエ ステル、または例えばアセトニトリルなどのニトリル、またはそれらの混合物を挙げるこ とができる。

[0067]

工程2(シアノ化)

式中、LGはハロゲン原子、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基を示す。ベ ンゼン環上に脱離基を持つ化合物のシアノ化は、例えばSynthetic Соmmu nication, 887-90, 24 (6), (1994). 記載の方法を適宜適用し て行うことができる。具体的には、化合物(1-1-C)を反応に不活性な溶媒中、例え ばN,N-ジメチルホルムアミド中、触媒量のパラジウム錯体、例えばテトラキストリフ ェニルホスフィンパラジウムの存在下、金属シアニド、例えばシアン化亜鉛と作用させる ことにより、対応するシアノ化体(1-1-D)を得ることができる。

[0068]

工程3 (ニトリル加水分解)

ニトリル基のアミドへの加水分解は、例えば過酸化水素と無機塩基を用いる方法(例え ばOrg. Syn. Coll. vol. 2, 586-588 (1943). やJ. Med . Chem., 43, 873-882 (2000). など)、無機塩基の存在下、脂肪族 アルコールあるいはジメチルスルホキシド中で行う方法(例えば特開2000-8661 0や特開2001-39936など)、あるいは酸の存在下加水分解する方法(特開平6 - 2 3 9 8 1 0 など)などが挙げられ、これらに記載の方法を適宜適用して行うことがで きる。好ましくは、無機塩基例えば炭酸カリウム存在下過酸化水素水を用いてアミド(1 -1-E) へと変換する方法である。反応溶媒はジメチルスルホキシドなどを用いること ができる。反応時間は約10分から約30時間である。反応温度は約10℃から約100 ℃の温度範囲である。

[0069]

工程4 (脱保護、官能基修飾)

アミド (1-1-E) が保護基を有する場合、および/または官能基修飾が可能な置換 基(例えば、水酸基、アミノ基、ハロゲン、カルボキシル基、カルボニル基、ニトロ基、 シアノ基、炭素-炭素不飽結合、など)を有する場合、この工程で脱保護反応および/ま たは官能基修飾をおこなうことにより最終目的物である化合物(1-1-F)を製造する ことができる。当該反応は、種々の公知の方法を用いることができ、保護基の選択および 脱着操作は、例えば、「Greene and Wuts, "Protective Gr oups in Organic Sythesis" (第2版, John Wiley & Sons 1991)」に記載の方法により実施した。官能基修飾反応としては、例えば [Smith and March, "March's Advanced Organ ic Chemistry" (第5版, John Wiley & Sons 2001) 」あるいは「Richard C. Larock, Comprehensive Orga nic Transformations (VCH Publishers, Inc. 1 989)」に記載の方法により実施した。

[0070]

18/

(1-2-E)

$$X_2$$
 X_3
 X_4
 X_5
 X_5
 X_4
 X_5
 X_5

(1-2-D)

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとお りであり、X a 1 、X a 2 、X a 3 、X a 4 、X a 5 、Y 1 および Z 1 はそれぞれ、式(I) の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、また は官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変 換されうる基を表す。Rはメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、イソプロピル 、tert-ブチル、などのCı-6アルキル基を表す。

[0072]

工程1 (アミド化1)

製造方法1-1工程1のアミド化と同様の条件を適用することができる。

工程2 (エステル加水分解)

エステル基の加水分解は、水性、例えばアルコール系溶媒中、無機塩基の存在下で加水 分解する方法(例えば、Corey, E. J.; Szekely, I.; Shiner, C. S. Tetrahedron Lett. 3529, 1977)、あるいは酸の存在 下加水分解する方法(例えば、Bryan, D. B.; Hall, R. F.; Holde n, K. G. Fuffman, W. F.; Gleason, J. G. J. Am. Che

m. Soc, 1977, 99, 2353) などが挙げられ、これらに記載の方法を適宜適 用して行うことができる。好ましくは、エタノールなどのアルコール溶媒中、水酸化カリ ウムあるいは水酸化ナトリウムなどの水溶液を用いて加水分解する方法である。反応時間 は約10分から約30時間で、好ましくは約30分から約3時間である。反応温度0℃~ 溶媒沸点の温度範囲で、好ましくは約80℃~100℃である。

[0073]

工程3 (アミド化2)

種々のアミン類、例えばアンモニア、ヒドラジン、モノ置換アミン、置換ヒドラジン類 などと安息香酸誘導体(1-2-D)とを脱水縮合させることにより、アミド(1-2-E) を製造することができる。この反応は酸ハロゲン化剤または脱水縮合剤の存在下、活 性エステル化剤の存在または非存在下、塩基の存在または非存在下、非プロトン性溶媒中 、0℃~180℃の反応条件で行われる。

[0074]

酸ハロゲン化剤としては例えば塩化オキサリル、塩化チオニル等を挙げることができる 。脱水縮合剤としては例えば高分子に担持されたカルボジイミド化合物(例えば、Nーシ hoロヘキシルカルボジイミドーm N' -プロピルオキシメチポリスチレン($m P\,S$ -カルボジ イミド))、1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、2-エトキシー1-エトキシカルボニルー1, 2-ジヒドロキノリン(EEDQ)、ブロモートリス(ピロリ ジノ) -ホスホニウム ヘキサフルオロホスファート (PyBrOP)、1-エチルー3 - (3' -ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド(EDC)、(ベンゾトリアゾール イルオキシ)トリピロリジノーホスホニウム=ヘキサフルオロホスファート(PyBOP)などを挙げることができる。活性エステル化剤としては例えばN-ヒドロキシベンゾト リアゾール(HOBt)、炭酸ジ(N-スクシンイミジル)、カルボニルジイミダゾール 等を挙げることができる。塩基としては例えばトリエチルアミン、N,N-ジイソプロピ ルエチルアミン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]-7ーウンデセン(DBU)等 を挙げることができる。非プロトン性溶媒としては例えばホルムアミドもしくはN,N-ジメチルホルムアミドなどのカルボン酸アミド、例えばジクロロメタン、四塩化炭素もし くはクロロベンゼンなどのハロゲン化炭化水素、例えばアセトンなどのケトン、例えばテ トラヒドロフランもしくはジオキサンなどの環状エーテル、例えば酢酸エチルなどのエス テル、または例えばアセトニトリルなどのニトリル、またはそれらの混合物を挙げること ができる。

[0075]

(工程2+工程3)を一段階で行うアミド化法

工程1で得られる安息香酸誘導体エステル誘導体(1-2-C)は、工程2のエステル 加水分解を経ることなくアミド (1-2-E) に変換できる。すなわち、この反応は、安 息香酸誘導体エステル誘導体にルイス酸等の活性化剤の共存下、あるいは非共存下、種々 のアミン類、例えばアンモニア、脂肪族アミンと非プロトン性あるいはプロトン性溶媒中 、0℃~180℃の反応条件で、常圧、あるいは加圧下で行われる。

[0076]

工程4 (脱保護、官能基修飾)

製造方法1-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。 製造方法1-3

[0077]

【化 1 0】

$$Xa_2$$
 Xa_1
 Xa_2
 Xa_3
 Xa_4
 Xa_5
 Xa_4
 Xa_5
 Xa_4
 Xa_5
 Xa_4
 Xa_5
 Xa_4
 Xa_5
 Xa_4
 Xa_5
 Xa_5

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとお りであり、X a $_1$ 、X a $_2$ 、X a $_3$ 、X a $_4$ 、X a $_5$ 、Y $_1$ およびZ $_1$ はそれぞれ、式(I) の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、また は官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変 換されうる基を表す。

[0078]

工程1(アミド化)

製造方法1-1工程1のアミド化と同様の条件を適用することができる。

工程2 (脱保護、官能基修飾)

製造方法1-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

[0079]

製造方法2

式(I)においてLが-CH=CH-で表される化合物は、例えば、製造方法2-1、 2-2および2-3に示す方法によって製造することができる。

[0080]

製造方法2-1

[0081]

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I) において定義されたとお りであり、X a $_1$ 、X a $_2$ 、X a $_3$ 、X a $_4$ 、X a $_5$ 、Y $_1$ および Z $_1$ はそれぞれ、式(I) の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、また は官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変 換されうる基を表す。LGはハロゲン、スルホネート等の当該反応に適用可能な脱離基を 示す。WはO,O'ージ-炭化水素-ホスホノ基、またはトリアリールホスホニウム基を 表す。Wがトリアリールホスホニウム基を表すときは、ホスホニウム部分のフェニル基の 一部が高分子化されていてもよい。

[0082]

工程1 (縮合)

リン化合物(2-1-A)とアルデヒド(2-1-B)を脱水縮合させることにより、 目的とするスチルベン誘導体(2-1-C)を製造することができる。この反応は、塩基 存在下、溶媒中で−78℃~溶媒沸点の反応温度で行われる。塩基としては、炭酸ナトリ ウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウム等の無機塩 基、あるいはピリジン、トリエチルアミン、あるいはN,Nージイソプロピルエチルアミ ン、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、n-ブチルリチ ウム、ナトリウムアミド等の有機塩基が挙げられ、好ましくは水素化ナトリウム、リチウ ムイソプロピルアミド、またはリチウムヘキサメチルジシラジドを挙げることができる。 溶媒としては、非反応性の溶媒が挙げられるが、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル 、ジオキサン、メタノール、エタノール、トルエン、n-ヘキサン、ジメチルホルムアミ ド、などが挙げられテトラヒドロフラン、ジエチルエーテルが好ましい。

[0083]

工程2 (シアノ化)

製造方法1-1工程2のシアノ化と同様の条件を適用することができる。

工程3 (ニトリル加水分解)

製造方法1-1工程3のニトリル加水分解と同様の条件を適用することができる。

[0084]

工程4(脱保護、官能基修飾)

製造方法1-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

製造方法 2 - 2

[0085]

【化12】

$$Xa_2$$
 Xa_3 Xa_4 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_4 Xa_5 Xa_5 Xa_6 Xa_6

$$X_2$$
 X_3
 X_4
 X_5
 X_4
 $(2-2-F)$

$$Xa_{2}$$
 Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{1} Xa_{2} Xa_{3} Xa_{4} Xa_{5} Xa_{5} Xa_{6} Xa_{7} Xa_{7} Xa_{8} Xa_{8}

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとお りであり、X a $_1$ 、X a $_2$ 、X a $_3$ 、X a $_4$ 、X a $_5$ 、Y $_1$ およびZ $_1$ はそれぞれ、式(I) の定義における X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、また は官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに変 換されうる基を表す。Rはメチル、エチル、プロピル、ブチル、ペンチル、イソプロピル 、tert-ブチル、などのCı - 6 アルキル基を表す。Wは〇,〇' -ジ—炭化水素—ホス ホノ基、またはトリアリールホスホニウム基を表す。Wがトリアリールホスホニウム基を 表すときは、ホスホニウム部分のフェニル基の一部が高分子化されていてもよい。

[0086]

工程1(縮合)

製造方法2-1工程1の縮合と同様の条件を適用することができる。

工程2(エステル加水分解)

製造方法1-2工程2のエステル加水分解と同様の条件を適用することができる。

[0087]

工程3 (アミド化)

製造方法1-2工程3のアミド化2と同様の条件を適用することができる。

(工程2+工程3)を一段階で行うアミド化法

工程1で得られる安息香酸誘導体エステル誘導体は工程2エステル加水分解を経ること なくアミドに変換できる。すなわち、この反応は、安息香酸誘導体エステル誘導体にルイ ス酸等の活性化剤の共存下、あるいは非共存下、種々のアミン類、例えばアンモニア、脂 肪族アミンと非プロトン性あるいはプロトン性溶媒中、0℃~180℃の反応条件で、常 圧、あるいは加圧下で行われる。

[0088]

工程4(脱保護、官能基修飾)

製造方法1-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

製造方法2-3

[0089]

【化13】

$$Xa_2$$
 Xa_3 Xa_4 Xa_5 Xa_5

(2-3-D)

式中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZは、式(I)において定義されたとお りであり、X a $_1$ 、X a $_2$ 、X a $_3$ 、X a $_4$ 、X a $_5$ 、Y $_1$ および Z $_1$ はそれぞれ、式(I) の定義における中 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZと同じ定義を有し、ま たは官能基修飾あるいは脱保護によって、 X_1 、 X_2 、 X_3 、 X_4 、 X_5 、YおよびZに 変換されうる基を表す。WはO、O'ージー炭化水素一ホスホノ基、またはトリアリール ホスホニウム基を表す。Wがトリアリールホスホニウム基を表すときは、ホスホニウム部 分のフェニル基の一部が高分子化されていてもよい。

[0090]

工程1 (縮合)

製造方法2-1工程1の縮合と同様の条件を適用することができる。

工程2(脱保護、官能基修飾)

製造方法1-1工程4の脱保護、官能基修飾と同様の条件を適用することができる。

[0091]

原料化合物の合成

本発明化合物の原料化合物の一部は新規化合物であり、これらの化合物は公知の原料化合 物と同様にして、あるいは当業者に公知の方法を用いて容易に合成できる。

[0092]

以上、本発明に係る式(I)の化合物の製造方法の一例を示したが、上述の反応工程に 示した目的化合物の単離・精製は、抽出、濃縮、留去、結晶化、濾過、再結晶、各種クロ マトグラフィーなどの通常の化学操作を適用して行うことができる。

[0093]

本発明の化合物およびその医薬的に許容し得る塩には、式(1)で表される化合物の全 ての立体異性体(例えば、エナンチオマー、ジアステレオマー(シス及びトランス幾何異 性体を含む。))、前記異性体のラセミ体、およびその他の混合物が含まれる。

[0094]

また本発明の化合物およびその医薬的に許容し得る塩には、いくつかの互変異性形態、 例えばエノール及びイミン形態、ケト及びエナミン形態、並びにそれらの混合物で存在す ることができる。互変異性体は、溶液中で、互変異性セットの混合物として存在する。固 体の形態では、通常、一方の互変異性体が優勢である。一方の互変異性体を記載すること があるが、本発明には、本発明の化合物の全ての互変異性体が含まれる。

[0095]

本発明に係る化合物がフリー体として得られる場合、当該化合物が形成していてもよい 塩またはそれらの水和物もしくは溶媒和物の状態に、常法に従って変換することができる

[0096]

また、本発明に係る化合物が、当該化合物の塩、水和物、または溶媒和物として得られ る場合、化合物のフリー体に常法に従って変換することができる。

本発明に係る化合物またはその医薬的に許容し得る塩は、優れた血管新生阻害作用を有 し、体内における安定性および水に対する溶解性に優れ、増殖性疾患の予防剤または治療 剤(特に治療剤)として有用である。また、本発明に係る化合物またはその医薬的に許容 し得る塩は、乳癌、結腸直腸癌、卵巣癌、肺癌、膵臓癌、肝臓癌、子宮癌、脳癌、前立腺 癌、急性白血病、胃癌および非ー小細胞肺癌のような種々の癌などの疾患の予防剤または 治療剤(特に治療剤)として有用である。さらに本発明の化合物は、固形癌の浸潤・転移 の予防剤または治療剤(特に治療剤)として有用である。

[0097]

これらの方法は、開示した本発明の化合物またはその医薬的に許容し得る塩を含む医薬 組成物の医薬的に有効な量を、このような治療を必要とするかまたはこのような疾患また は状態にかかった患者に投与する工程を包含する。

[0098]

本発明の医薬組成物を、血管新生阻害剤、増殖性疾患の治療剤又は予防剤として使用す る場合、その投与方法は、経口的、直腸的、非経口的(静脈内的、筋肉内的、皮下的)、 槽内的、膣内的、腹腔内的、膀胱内的、局所的(点滴、散剤、軟膏、ゲルまたはクリーム)投与および吸入(口腔内または鼻スプレー)などが挙げられる。その投与形態としては 、例えば錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、丸剤、水性および非水性の経口用溶液および 懸濁液、および個々の投与量に小分けするのに適応した容器に充填した非経口用溶液が挙 げられる。また投与形態は、皮下移植のような調節された放出処方物を包含する種々の投 与方法に適応させることもできる。

[0099]

上記の製剤は、賦形剤、滑沢剤(コーティング剤)、結合剤、崩壊剤、安定剤、矯味矯 臭剤、希釈剤などの添加剤を用いて周知の方法で製造される。

例えば、賦形剤としては、デンプン、バレイショデンプン、トウモロコシデンプン等の デンプン、乳糖、結晶セルロース、リン酸水素カルシウム等を挙げることができる。

コーティング剤としては、例えば、エチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース ヒドロキシプロピルメチルセルロース、セラック、タルク、カルナウバロウ、パラフィ ン等を挙げることができる。

[0101]

結合剤としては、例えばポリビニルピロリドン、マクロゴール及び前記賦形剤と同様の 化合物を挙げることができる。

崩壊剤としては、例えば前記賦形剤と同様の化合物及びクロスカルメロースナトリウム 出証特2005-3012147 、カルボキシメチルスターチナトリウム、架橋ポリビニルピロリドンのような化学修飾さ れたデンプン・セルロース類を挙げることができる。

[0102]

安定剤としては、例えばメチルパラベン、プロピルパラベンのようなパラオキシ安息香 酸エステル類;クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェニルエチルアルコールのよ うなアルコール類;塩化ベンザルコニウム;フェノール、クレゾールのようなフェエノー ル類;チメロサール;デヒドロ酢酸;及びソルビン酸を挙げることができる。

[0103]

矯味矯臭剤としては、例えば通常使用される、甘味料、酸味料、香料等を挙げることが できる。

また、液剤を製造するための溶媒としては、エタノール、フェノール、クロロクレゾー ル、精製水、蒸留水等を使用することができる。

界面活性剤又は乳化剤としては、例えば、ポリソルベート80、ステアリン酸ポリオキ シル40、ラウロマクロゴール等を挙げることができる。

本発明の医薬組成物を、血管新生阻害剤、あるいは増殖性疾患の治療剤若しくは予防剤 として使用する場合、本発明の化合物又はその医薬的に許容されうる塩の使用量は、症状 、年齢、体重、相対的健康状態、他の投薬の存在、投与方法等により異なる。例えば、患 者(温血動物、特に人間)に対して、一般に有効な量は、有効成分(式(Ⅰ)で表される 本発明の化合物)として、経口剤の場合、一日につき体重1 k g 当たり好ましくは0.1 ~ 1000 mg、さらに好ましくは体重1kg当たり $1\sim 300$ mgであり、一日当たり の使用量は、普通の体重の成人患者に対しては、好ましくは10~800mgの範囲にあ る。非経口剤の場合、一日につき体重 1 k g 当たり好ましくは $0.1 \sim 1000 \text{ mg}$ 、さ らに好ましくは体重1kg当たり10~800mgである。これを1日1回又は数回に分 けて、症状に応じて投与することが望ましい

発明の効果

[0105]

本発明により、既存のNF-kB阻害効果およびKDRのチロシンキナーゼ活性阻害な どとは異なる作用機序による、高い血管新生阻害活性を有するベンズアミド化合物が提供 される。また本発明により、病的血管新生を伴う疾患、例えば癌、癌転移に有効な治療お よび予防薬に有用な化合物、その製造方法、その製造に有用な中間体化合物、更にはこれ らの化合物を含む医薬組成物が提供される。

【実施例】

[0106]

以下、本発明を実施例によりさらに詳しく説明するが、本発明はこれら実施例に限定さ れるものではない。

なお、NMR解析はJEOL社製JNM-EX270 (270MHz) あるいは同社製 JNM-GSX400(400MHz)を用いて行ない、NMRデータは、ppm(pa rts per million) (δ) で示し、サンプル溶媒からのデューテリウムロッ ク信号を参照した。質量スペクトルデータは、JEOL社製JMS-DX303あるいは 同社製JMS-SX/SX102Aを用いて得た。また高速液体クロマトグラフィーを備 えた質量スペクトルデータは、Waters社製996-600E勾配高速液体クロマト グラフィー付きマイクロマス (micromass社製ZMD) あるいはAgilent Technologies社製Agilent 1100勾配高速液体クロマトグラフィ ー付きマイクロマス(Finnigan社製Navigator)を用いて得た。高速液 体クロマトグラフィーの条件は、下記のいずれかを用いた。

[0107]

高速液体クロマトグラフィーの条件1

装置:Waters社製996-600E;

カラム:Combi ODS (ODS, $5\mu m$, 4.6mmI. D. x50mm, 和光 出証特2005-3012147 純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, tカライテスク社製)、あるいはInertsil Cl8 (ODS, 5μ m, 4.6m mI. D. x50mm, GLサイエンス社製);

移動相: 0.01%トリフルオロ酢酸を含有する水 (A) 及び0.01%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル (B) ;

溶出法:10%Bから95%B(3.5分)、95%Bから10%B(1分)、10%Bで保持(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 4.0 m L/分。

[0108]

高速液体クロマトグラフィーの条件2

装置:Waters社製996-600E;

カラム: Combi ODS (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, 和光純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, ナカライテスク社製)、あるいはInertsil C18 (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, GLサイエンス社製));

移動相: 0.01%トリフルオロ酢酸を含有する水(A)及び0.01%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル(B);

溶出法:30%Bから35%B(0.2分)、35%Bから98%B(3.3分)、98%Bから30%B(1分)、30%Bで保持(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 4. 0 m L / 分。

[0109]

高速液体クロマトグラフィーの条件3

装置: Agilent Technologies社製Agilent 1100;

カラム: Combi ODS (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, 和光純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, ナカライテスク社製)、あるいはInertsil C18 (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, GLサイエンス社製);

移動相:0.01%トリフルオロ酢酸を含有する水(A)及び0.01%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル(B);

溶出法:10%Bから95%B(3.5分)、95%Bで保持(1分)、95%Bから10%B(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 2. 0 m L / 分。

[0110]

高速液体クロマトグラフィーの条件4

装置: Agilent Technologies社製Agilent 1100;

カラム: Combi ODS (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, 和光純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, 5μ m, 4.6mmI. D. x50mm, ナカライテスク社製)、あるいはInertsil C18 (ODS, 5μ m, 4.6m mI. D. x50mm, GLサイエンス社製);

移動相: 0.01%トリフルオロ酢酸を含有する水 (A) 及び0.01%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル (B);

溶出法:30%Bから98%B(3.5分)、98%Bで保持(1分)、98%Bから30%B(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 2. 0 m L / 分。

[0111]

Waters社製996-600 E勾配高速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス (micromass社製ZMD) による化合物の精製は以下の条件で、質量分析計からの信号検知で行った。

[0112]

カラム:Combi ODS(ODS, 5μm, 28mmI. D. x50mm, 和光純 薬工業社製);

移動相: 0.01%トリフルオロ酢酸を含有する水 (A) 及び0.01%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル (B) ;

溶出法:10%Bで保持(0.5分)、10%Bから95%B(7.5分)、95%Bで保持(0.5分)、95%Bから10%B(1.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出・

流速: 35 m L / 分。

[0113]

高速液体クロマトグラフィーの条件5

装置:Waters社製996-600E;

カラム:Combi ODS (ODS, $5\mu m$, 4.6mmI. D. x50mm, 和光純薬工業社製)、COSMOSIL (ODS, $5\mu m$, 4.6mmI. D. x50mm, ナカライテスク社製)、あるいはInertsil C18 (ODS, $5\mu m$, 4.6mmI. D. x50mm, GLサイエンス社製);

移動相:0.01%トリフルオロ酢酸を含有する水(A)及び0.01%トリフルオロ酢酸を含有するアセトニトリル(B);

溶出法:1%Bから95%B(3.5分)、95%Bから1%B(1分)、1%Bで保持(0.5分)のステップワイズな溶媒勾配溶出;

流速: 4. 0 m L / 分。

市販の試薬は更に精製することなく用いた。室温とは20~25℃程度の範囲をいう。 全ての非水性反応は窒素あるいはアルゴン雰囲気下で実施した。減圧下での濃縮あるいは 溶媒留去とは、ロータリーエバポレータを用いたことを意味する。

[0114]

化合物の調製において、必要に応じ保護基により官能基を保護し、標的分子を調製した後、前記保護基は除去した。保護基の選択および脱着操作は、例えば、 [Greene and Wuts, "Protective Groups in Organic Sythesis" (第2版, John Wiley & Sons 1991)] に記載の方法により実施した。

[0115]

「実施例1-1-1]

3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド (化合物 <math>1-1-1) の製造

[0116]

【化14】

工程A

5-ブロモー2-メトキシ安息香酸メチルの調製(CAS登録番号:7120-41-4

[0117]

【化15】

[0118]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 3. 89 (3H, s), 6. 87 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 55 (1H, dd, J=8. 8Hz, 2. 9Hz), 7. 90 (1H, d, J=2. 9Hz) $_{\circ}$

$\{0119\}$

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 245、247 (M+H⁺);保持時間 3.18分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

工程B

5-ブロモーN-2-メトキシ安息香酸の調製 (CAS登録番号: 2476-35-9)

[0120]

【化16】

工程Aで得られた5-ブロモーN-2-メトキシ安息香酸メチル14.7gをメタノール100mLに溶解した。この溶液に20%水酸化カリウム水溶液を40mL加え、80℃で2時間撹拌した。反応溶液を0℃に冷却した後、濃塩酸11mLを用いpHを約3に調整した。析出物はろ別、水で洗浄後、五酸化二リン上減圧下乾燥し、5-ブロモーN-2-メトキシ安息香酸10.9g(85%)を得た。

[0121]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3.81 (3H, s), 7.11 (1H, d, J=9.0Hz), 7.67 (1H, dd, J=9.0Hz, 2.6Hz), 7.72 (1H, d, J=2.6Hz), 12.94 (1H, bs) $_{\circ}$

[0122]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 231、233 (M+H⁺);保持時間 2.66分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

<u> 上程 C</u>

5-ブロモーN-(4-クロロフェニル)-2-メトキシベンズアミドの調製

【0123】

工程Bで得られた5ーブロモーN-2ーメトキシ安息香酸20gとN, N-ジメチルホルムアミド0.34mLをジクロロメタン380mLに溶解し、0℃に冷却した。この溶液に二塩化オキサリル11.3mLを少しずつ加え、0℃で30分撹拌した後室温で3時間撹拌した。反応液を減圧下留去し乾燥することにより得られた淡黄色固体を、4ークロ

出証特2005-3012147

ロアニリン11.1gとN, Nージイソプロピルエチルアミン45mLをジクロロメタン 380mLに溶解した溶液に、ジクロロメタン120mLを用い加えた。室温で2時間半 撹拌後、水300mLを加え有機層を分離し、水層をジクロロメタン100mLで2回抽 出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液200mLで洗 浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、ジクロロメタンで 洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をメ タノールで洗浄した。得られた固体は、減圧下乾燥し、5-ブロモーN-(4-クロロフ エニル) -2-メトキシベンズアミド23.6g(80%)を得た。

[0124]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 4.06 (1H, s), 6.93 (1H , d, J = 8.8 Hz), 7.33 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.59 (1H, d d, $J = 8.8 \, \text{Hz}$, 2.9 Hz), 7.61 (2 H, d, $J = 8.8 \, \text{Hz}$), 8.39 (1 H, d, J = 2.9 Hz), 9.70(1 H, bs)

[0125]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 340、342 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.49分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

5-シアノーN-(4-クロロフェニル)-2-メトキシベンズアミドの調製

[0126]

【化18】

工程Cで得られた5ーブロモーNー $\left(4$ ークロロフェニル $\right)$ ー2ーメトキシベンズアミ ド9.0gとシアン化亜鉛7.8gをN, N-ジメチルホルムアミド100mLに溶解し た。N, N-ジメチルホルムアミドを減圧下脱気した後、反応容器中を窒素で置換した。 テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム 2.3 gを加えた後、再びN, Nージメチ ルホルムアミドを減圧下脱気し、反応容器中をアルゴンで置換した。この溶液を100℃ で2時間半撹拌した後、溶媒を減圧下留去し、得られた残留物を酢酸エチルに溶解した。 不溶物はろ過により除去し、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、水100m Lを加えた後、有機層を分離した。水層は酢酸エチルで2回抽出した。各有機層をあわせ た後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウ ムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去し 、得られた残留物をメタノールで洗浄した。得られた固体は、減圧下乾燥し、5-シアノ -N-(4-クロロフェニル) -2-メトキシベンズアミド4.9g(64%)を得た。

[0127]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 4.15 (1H, s), 7.14 (1H , d, J = 8.8 Hz), 7.34 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.60 (2H, d , J = 8.8 Hz), 7.79 (1 H, dd, J = 8.8 Hz, 2.4 Hz), 8.58 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 9.53 (1 H, bs)

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 287,289 (M+H+);保持時 間 3.54分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

3-N- (4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタラミド (化合物 1-1-1) の調製

[0129]

工程Dで得られた5-シアノ-N-(4-クロロフェニル)-2-メトキシベンズアミド9.8gをジメチルスルホキシド80mLに溶解し、水浴中で冷却した。<math>30%過酸化水素水溶液17.4mLと炭酸カリウム9.5gから調製した溶液を、この溶液に滴下した。1時間撹拌後、冷水800mL中に注いだ。生じた析出物はろ別、冷水で洗浄後、五酸化二0ん上減圧下乾燥し、3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド<math>10.3g(99%)を得た。

[0130]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3. 92 (3H, s), 7. 24 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 29 (1H, bs), 7. 40 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 76 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 97 (1H, bs), 8. 03 (1H, dd, J=8.8Hz, 2.2Hz), 8. 12 (1H, d, J=2.2Hz), 10. 31 (1H, s) $^{\circ}$

[0131]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 305, 307 (M+H⁺);保持時間 2.91分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

「実施例1-1-2]

3-N-(4-クロロフェニル)-4-プロポキシイソフタラミド (化合物 <math>1-1-2) の製造

実施例1-1-1工程Eで得られた3-N-(4-0)ロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-1-1)50 mg をジクロロメタン5 mLに懸濁させ、攪拌しながら0.16 モル三臭化ほう素ジクロロメタン溶液1.0 mLを室温で滴下した。一時間攪拌後、0.16 モル三臭化ほう素ジクロロメタン溶液0.7 mLを室温で滴下して、さらに30分攪拌した。反応溶液を酢酸エチル50 mLで希釈した後、0.1 モル塩酸ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下農縮した。残渣を減圧下乾燥し44 mgの無色固体を得た。このうち10 mg と炭酸カリウム9 mg をN、 $N-ジメチルホルムアミド1 mLに懸濁させた。この懸濁液にヨウ化プロピル<math>3\mu$ Lを加え、70Cで1 時間攪拌した。室温まで冷却した反応溶液を酢酸エチル50 mLで希釈し、蒸留水ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をWaters社製96-600 E勾配高速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス(micromass社製2MD)を用いて精製し、白色固体の3-N-(4-0)ロロフェニル)-4-7ロポキシイソフタラミド6 mg (52%) を得た。

[0133]

¹ H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ0.96 (3H, t, J=7.6H 出証特2005-3012147

z) , 1. 74-1. 80 (2 H, m) , 4. 11 (2 H, t, J=6. 2 Hz) , 7. $2\ 2\ (1\ H,\ d,\ J=8.\ 8\ H\ z)$, $7.\ 3\ 0\ (1\ H,\ b\ s)$, $7.\ 4\ 1\ (2\ H,\ d,\ J$ $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$), 7.76 (2H, d, J=8.8Hz), 7.99 (1H, bs), 8 . 01 (1H, dd, J=8. 8Hz, 2.4Hz), 8.14 (1H, d, J=2.4 Hz) 10.30 (1H, bs).

[0134]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 333、335 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.29分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-1-3]

4 ーアリルオキシー3 -N-(4 -クロロフェニル)-イソフタラミド(化合物 1 - 1 -3)の製造

[0135]

【化21】

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)ー4-メトキシイソフタラミドと臭化アリルから合成した。

[0136]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 4. 74 (2H, d, J=4.8H z), 5. 25 (1H, dd, J = 10. 8Hz, 1. 2Hz), 5. 41 (1H, dd , J = 10.8 Hz, 1. 2 Hz), 6. 02-6.11 (1H, m), 7. 23 (1H , d, J=8.8Hz), 7.32 (1H, bs), 7.41 (2H, d, J=8.8Hz), 7.75 (2H, d, J = 8.8Hz), 7.99-8.02 (2H, m), 8. 11 (1H, d, J=2.0Hz), 10.36 (1H, bs)

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 331,333 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.17分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-1-4]

3-N-(4-クロロフェニル)-4-(2-ペンテニルオキシ)-イソフタラミド(化合物1-1-4)の製造

[0138]

【化22】

実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミドと1-ブロモ-2-ペンテンから合成した。

[0139]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 0.93 (3H, t, J=7.6H z) , 1. 99-2. 09 (2H, m) , 4. 68 (2H, d, J=5. 3Hz) , 5. 70 (1H, dt, J=15.5Hz, 5.3Hz), 5.93 (1H, dt, J=15 . $5 \,\mathrm{Hz}$, 6. $3 \,\mathrm{Hz}$), 7. $2 \,3$ (1 H, d, J=8. $9 \,\mathrm{Hz}$), 7. $3 \,0$ (1 H, b 出証特2005-3012147

s), 7. 42 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7. 75 (2H, d, J = 8.9 Hz) , 7. 98-8. 03 (2 H, m), 8. 14 (1 H, d, J=2. 0 H z), 1 0. 34 (1H, bs).

[0140]

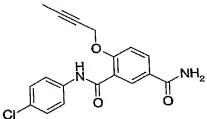
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 291,293 (M+H+);保持時 間 3.70分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-1-5]

4-(2-ブチニルオキシ)-3-N-(4-クロロフェニル)-イソフタラミド(化 合物1-1-5)の製造

[0141]

【化23】



実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)ー4-メトキシイソフタラミドと1-ブロモ-2-ブチンから合成した。

[0142]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 1.84 (3H, d, J=2.3H z), 4. 94 (2H, d, J = 2. 3Hz), 7. 27 (1H, d, J = 8. 9Hz) , 7. 33 (1 H, b s), 7. 41 (2 H, d, J = 8. 9 H z), 7. 75 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.98-8.11 (2H, m), 8.11 (1H, d, J = 2.3Hz),10.36(1H,bs)。

[0143]

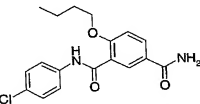
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 343,345 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.32分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-1-6]

4-ブトキシ-3-N-(4-クロロフェニル)-イソフタラミド(化合物1-1-6)の製造

[0144]

【化24】



実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)ー4-メトキシイソフタラミドと臭化ブチルから合成した。

[0145]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 0.89 (3H, t, J=7.4H z) , 1. 35-1. 49 (2 H, m) , 1. 68-1. 79 (2 H, m) , 4. 15 (2 H, t, J = 6. 3 Hz), 7. 2 4 (1 H, d, J = 8. 6 Hz), 7. 3 0 (1 H , bs), 7. 42 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7. 75 (2H, d, J = 8.9 Hzz), 7.98 (1H, bs), 8.01 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.3Hz) , 8. 14 (1 H, d, J = 2. 3 H z), 10. 28 (1 H, bs).

[0146]

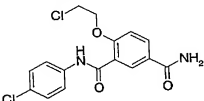
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 347,349 (M+H+) ;保持時 間 3.61分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

「実施例 1 - 1 - 7]

4- (2-クロロエトキシ) -3-N- (4-クロロフェニル) -イソフタラミド(化 合物 1-1-7) の製造

[0147]

【化25】



実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)ー 4-メトキシイソフタラミドと1-ブロモ-2-クロロエタンから合成した。

[0148]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 4. 04 (2H, t, J=5.1H z), 4.47 (2H, t, J = 5. 1Hz), 7.28 (1H, d, J = 8.9Hz) , 7. 34 (1H, bs), 7. 43 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 78 (2H, d, J = 8.9 Hz), 8.02-8.06 (2 H, m), 8.25 (1 H, d, J = 2. 0 Hz), 10.23 (1 H, bs).

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 353,355 ($M+H^+$) ;保持時間 3.25分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

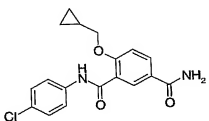
[0149]

[実施例1-1-8]

3-N-(4-クロロフェニル)ー4-シクロプロピルメトキシーイソフタラミド(化 合物1-1-8)の製造

[0150]

【化26】



実施例1-1-2に記載の製造方法と同様の操作で3-N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミドと(ブロモメチル)シクロプロパンから合成した。

[0151]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 0. 41 (2H, dd, J=9.6 Hz, 4. 6Hz), 0. 54-0. 60 (2H, m), 1. 24-1. 40 (1H, m), 4.05 (2H, d, J = 6.9 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7. 30 (1H, bs), 7. 43 (2H, d, J = 8. 9Hz), 7. 78 (2H, d , J=8.9 Hz), 8.00-8.03 (2 H, m), 8.23 (1 H, d, J=2. $3\,H\,z$), 10.35 (1H, bs) \circ

[0152]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 345,347 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.48分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-1-9]

N-3-(4-クロロフェニル) -4-エチニルーイソフタラミド (化合物 <math>1-1-9

) の製造

[0153]

【化27】

工程A

トリフルオロメタンスルホン酸 4-カルバモイル-2-(4-クロロフェニルカルバ モイル) -フェニルエステル (化合物 1-1-9-A) の調製

[0154]

【化28】

実施例1-1-1工程Eで得られた3-N-(4-)ロロフェニル)-4-メトキシイ ソフタラミド2.56gをジクロロメタン136mLに懸濁させ、攪拌させながら0.1 6 モル三臭化ほう素ジクロロメタン溶液を室温で反応が完結するまで滴下した。反応溶液 を酢酸エチル500mLで希釈した後、0.1モル塩酸ついで飽和食塩水で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣を減 圧下乾燥し2.0gの白色固体を得た。このうち50mgをN, N-ジメチルホルムアミ ド2mLに溶解させた。この溶液にトリエチルアミン72μL及びN-フェニルビス(ト リフルオロメタンスルホンイミド) 92mgを加え、室温で1時間攪拌した。反応溶液を 酢酸エチル50mLで希釈し、飽和塩化アンモニウムで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をジクロロメタン10m Lで洗浄後、減圧下乾燥し、トリフルオロメタンスルホン酸 4-カルバモイル-2-(4-クロロフェニルカルバモイル)-フェニルエステル38mg(52%)を得た。

[0155]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 7.46 (2H, d, J=8.9H z), 7. 70-7. 75 (4 H, m), 8. 18 (1 H, dd, J=8. 6 Hz, 2. 3 Hz), 8. 25 (1 H, bs), 8. 32 (1 H, d, J = 2. 3 Hz), 10. 8 8 (1H, bs).

[0156]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 423, 425 (M+H+);保持時 間 3.40分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

 $\overline{\mathbb{N}-3}-(4-2)$ (4ー2) -4-エチニルーイソフタラミド (化合物 1-1-9)の調製

[0157]

工程Aで得られたトリフルオロメタンスルホン酸 4-カルバモイルー2-(4-クロ ロフェニルカルバモイル) ーフェニルエステル40 m g をN, N ージメチルホルムアミド 3mLに溶解させた。この溶液にトリエチルアミン0.5ml,ヨウ化銅6mg、TMS アセチレン134μL、及びテトラキス (トリフェニルホスフィン) パラジウム33mg を加え、75℃で3時間攪拌した。反応溶液をセライトでろ過し、ろ液を酢酸エチル60 mLで希釈した。この溶液を蒸留水ついで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をメタノール3mLに溶 解させ、この溶液に炭酸カリウム20mgを加え、室温で1時間攪拌した。反応溶液を酢 酸エチル50mLで希釈し、飽和塩化アンモニウムで洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 した。硫酸ナトリムをろ別して、ろ液を減圧下濃縮した。残渣を薄層クロマトグラフィー (へキサン:酢酸エチル=1:4) で精製し、N-3-(4-クロロフェニル)-4-エチニルーイソフタラミド5 mg(17%)を得た。

[0158]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 299, 301 ($M+H^+$), 340 $(M+CH_3CN+H^+)$;保持時間:2. 59分(高速液体クロマトグラフィー条件3) 。

[0159]

「実施例1-2-1]

3-N-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合 物1-2-1) の調製

[0160]

【化30】

3-クロロメチルー4-メトキシ安息香酸エチルの調製

[0161]【化31】

4-メトキシ安息香酸エチル28.0mLおよび塩化メトキシメチル26.0mLをジ クロロメタン500mLに溶解し、0℃に冷却した。この溶液に塩化スズ(IV)10. 0mLを15分かけて滴下し、その後5時間撹拌した。反応液を水1L中に注ぎ、有機層 を分離した後、水層をジクロロメタンで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無 水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、ジクロロメタンで洗浄した 。ろ液及び洗液をあわせ、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をnーヘキサ ンと酢酸エチルの混合液から再結晶した。得られた結晶はろ別後、n-ヘキサンで洗浄、 減圧下乾燥し、3ークロロメチルー4ーメトキシ安息香酸エチル23.8g(60%)を 得た。

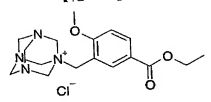
[0162]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 39 (3H, t, J=7.0Hz) , 3. 95 (3H, s), 4. 36 (2H, q, J = 7. OHz), 4. 66 (2H, s), 6. 92 (1 H, d, J = 8. 3 H z), 8. 03 (1 H, d d, J = 8. 3 H z, 2. 1 Hz), 8. 05 (1 H, d, J = 2. 1 Hz).

[0163]ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 229,231 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.85分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

5-エトキシカルボニルー2-メトキシベンジルヘキサメチレンテトラミニウム=クロ リドの調製

[0164]【化32】



工程Aで得られたクロロメチル-4-メトキシ安息香酸エチル8.2gとヘキサメチレ ンテトラミン 5.3gをトルエン30mLに溶解し、100℃で6時間撹拌した後0℃に 冷却した。析出物はろ別後、酢酸エチルで洗浄、減圧下乾燥し、5-エトキシカルボニル -2-メトキシベンジルヘキサメチレンテトラミニウム=クロリド12.0g(91%) を得た。

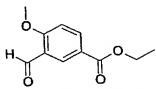
[0165]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 333 (M^+-C1) ;保持時間 1 . 88分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

工程C

3 - ホルミルー4 - メトキシ安息香酸エチルの調製(CAS登録番号:122136-0.3 - 2)

[0166] 【化33】



工程Bで得られた5-エトキシカルボニルー2-メトキシベンジルヘキサメチレンテト ラミニウム=クロリド12.0gを50%酢酸水溶液24mLに溶解し100℃で4.5 時間撹拌した。反応液を約40℃に冷却後、水48mLを加え、室温で67時間撹拌した 。析出物はろ別、水で洗浄後、五酸化二リン上減圧下減圧下乾燥し3ーホルミルー4ーメ トキシ安息香酸エチル3.5g(52%)を得た。

[0167]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 1. 40 (3H, t, J=7. 1Hz) 4. 01 (3 H, s), 4. 37 (2 H, q, J = 7. 1 Hz), 7. 05 (1 H, d J = 8.8 Hz), 8.26 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.1Hz), 8.51 (1 H, d, J = 2.1 Hz), 10.46(1 H, s)

[0168]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 209 (M+H+) ;保持時間

08分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

工程D

4-メトキシイソフタル酸 1-エチルの調製

[0169]

【化34】

工程Cで得られた3ーホルミルー4ーメトキシ安息香酸エチル5.0 gおよび2ーメチルー2ーブテン20mLとリン酸二水素ナトリウム2.9 gを、水20mLとtーブチルアルコール50mLの混合溶液に溶解し、0℃に冷却した。この溶液に亜塩素酸ナトリウム7.4 gを少しずつ加え、その後室温で1時間半撹拌した。反応液を0℃に冷却した後、1モル塩酸23mLを加え酸性にし、これを酢酸エチルで3回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去し、得られた残留物を少量のジエチルエーテルを含むn-ヘキサン溶液で洗浄後、減圧下乾燥し、4-メトキシイソフタル酸 1-エチル5.1 g (96%) を得た。

[0170]

 1 H-NMR (400MHz, CDC13) δ 1. 40 (3H, t, J=7.0Hz), 4. 15 (3H, s), 4. 39 (2H, q, J=7.0Hz), 7. 12 (1H, d, J=8.8Hz), 8. 27 (1H, dd, J=8.8Hz, 2.0Hz), 8. 84 (1H, d, J=2.0Hz) $_{\circ}$

[0171]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 225 (M+H⁺);保持時間 2.54分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

工程E

N-(4-)トリフルオロメトキシフェニル) -4-メトキシイソフタラミン酸エチルの調製

[0172]

【化35】

[0173]

¹ H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ1. 41 (3H, t, J=7. 2Hz) 出証特2005-3012147 , 4. 14 (3H, s), 4. 39 (2H, q, J = 7. 2Hz), 7. 10 (1H, d) , J = 8.8 Hz), 7.23 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.71 (2 H, d, J $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$), $8.22 \,\mathrm{(1\,H,\ d\,d,\ J} = 8.8 \,\mathrm{Hz}$, $2.3 \,\mathrm{Hz}$), $8.94 \,\mathrm{(1)}$ H, d, J = 2. 3 H z), 9.66 (1 H, bs).

[0174]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 384 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 4 2 分(高速液体クロマトグラフィーの条件 2)。

N- (4-トリフルオロメトキシフェニル) -4-メトキシイソフタラミン酸の調製

[0175] 【化36】

工程Eで得られたN-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタ ラミン酸エチル51mgをメタノール2mLに溶解し、20%水酸化カリウム水溶液0. 8mLを加えた。この溶液を80℃で30分撹拌した後、室温に冷却した。1モル塩酸3 m L を用い p H を約 3 に調整した後、この水溶液を酢酸エチルで抽出した。各有機層をあ わせた後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナト リウムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留 去し、N-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミン酸48 mg(100%)を得た。

[0176]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) 3.95 (3H, s), 7.29 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.36 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.84 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.07 (1 H, dd, J = 8.8 Hz, 2.3 Hz), 8.1 2 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 10.38 (1 H, s), 12.91 (1 H, s) $_{\circ}$

[0177]ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 356 (M+H+) ;保持時間 3. 3 6分(高速液体クロマトグラフィーの条件 1)。

工程G

3-N- (4-トリフルオロメトキシフェニル) -4-メトキシイソフタラミド(化合 物1-2-1) の調製

[0178]

工程Fで得られたNー(4ートリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタ ラミン酸48mg、塩化アンモニウム11mg、ベンゾトリアゾール-1-オール1水和 物25mg、及び(3ージメチルアミノプロピル)エチルカルボジイミド塩酸塩31mg をN, N-ジメチルホルムアミド $2 \, m \, L$ に溶解し、N, N-ジイソプロピルエチルアミン 70μLを加えた。この溶液を室温で一晩撹拌した後、溶媒を減圧下留去した。得られた 残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル5g、アミノプロピル修飾シリカゲル2 g)によりジクロロメタン及びメタノールの100対1混合液を溶出溶媒として用い精製 し、3-N-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド45

mg (96%) を得た。

[0179]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3. 92 (3H, s), 7. 24 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 31 (1 H, b s), 7. 37 (2 H, d, J = 9. $0\,\mathrm{H}\,\mathrm{z})$, 7. 85 (2 H, d, $\mathrm{J}=9$. $0\,\mathrm{H}\,\mathrm{z})$, 7. 99 (1 H, b s) , 8. $0\,\mathrm{4}$ (1 H, dd, J=8.8 Hz, 2.0 Hz), 8.12 (1 H, d, J=2.0 Hz), 10.39 (1H, s) o

[0180]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 355 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 07分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-2-2]

3-N-(4-tert-ブチルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-2-2)の製造

[0181]【化38】

実施例1-2-1工程E、F、およびGに記載の方法にしたがい4-クロロアニリンの 代わりに4-tert-ブチルアニリンを用いて合成した。

[0182]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 327 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 25分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-2-3]

3 - N - (4 - クロロフェニル) - 1 - N - シクロペンチルー <math>4 -メトキシイソフタラ ミド (化合物 1 - 2 - 3) の製造

[0183]【化39】

_____ N- (4-クロロフェニル) - 4-メトキシイソフタラミン酸エチルの調製

[0184]【化40】

実施例1-2-1工程Dで得られた4-メトキシイソフタル酸 1-エチル100mg とN, N-ジメチルホルムアミド 2 µ Lをジクロロメタン 5 m L に溶解し、0℃に冷却し た。この溶液に二塩化オキサリル 5 9 µ Lを少しずつ加え、0℃で 2 0 分撹拌した後に室 温で16時間撹拌した。反応液を減圧下留去し乾燥することにより得られた淡黄色固体を

3mLのジクロロメタンに溶解し、4ークロロアニリン63mgとN, Nージイソプロピ ルエチルアミン234μ Lをジクロロメタン2 m L に溶解した溶液に加えた。室温で3時 間撹拌後、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をカラムクロマトグラフィー (シリカゲル5g) によりジクロロメタン及びn-ヘキサン1対1混合液を溶出溶媒とし て用い精製し、N-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミン酸エチル13 4 mg (94%) を得た。

[0185]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 1. 32 (3H, t, J=7. 3H z), 3.96 (3H, s), 4.31 (2H, q, J=7.3Hz), 7.31 (1H , d, J = 8.9 Hz), 7.40 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.77 (2H, d , J = 8.8 Hz), 8.09 (1 H, dd, J = 8.9 Hz, 2.3 Hz), 8.15 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 10.3 (1 H, s)

[0186]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 334,336 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.28分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

N- (4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸の調製

[0187]【化41】

工程Aで得られたN-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミン酸エチル 11.8gをメタノール200mLと20%水酸化カリウム水溶液60mLに溶解させた 。この溶液を80℃で30分間撹拌した後、室温に冷却した。1モル塩酸を用いpHを約 3 に調製した後、生じた析出物はろ別、水で洗浄後、塩化カルシウム上減圧下乾燥し、N - (4-クロロフェニル)ー4ーメトキシイソフタル酸10.7g(99%)を得た。

[0188]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 3.95 (3H, s), 7.28 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7.40 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.76 (2 H , d, J = 8.9 Hz), 8.07 (1H, dd, J = 8.6 Hz, 2.3 Hz), 8. 12 (1H, d, J = 2. 3Hz), 10.3 (1H, s), 12.9 (1H, s).

[0189]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 306,308 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.28分(高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

工程C

3-N-(4-クロロフェニル) -1-N-シクロペンチルー<math>4-メトキシイソフタラ ミド(化合物1-2-3)の調製

[0190]【化42】

工程Bで得られたN-(4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタル酸140mg をN, Nージメチルホルムアミド20μLとジクロロメタン4mLに溶解し、0℃に冷却 した。この溶液に二塩化オキサリル60µLを少しずつ加え、0℃で20分撹拌した後に

室温で30分間撹拌した。反応液を減圧下留去し乾燥することにより得られた淡黄色固体を3mLのジクロロメタンに溶解した。この溶液500 μ Lにシクロペンチルアミン7.6mgとN,Nージイソプロピルエチルアミン20 μ Lのジクロロメタン溶液500 μ Lを加え、室温で30分間攪拌した。水1mLを加え有機層を分離し、減圧下濃縮した。得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、Nー3ー(4ークロロフェニル)-N-1-シクロペンチルー4ーメトキシーイソフタラミド 3.8mg(13%)を得た。

[0191]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 373,375 (M+H⁺);保持時間 3.24分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

「実施例 1 - 2 - 4]

N-3-(4-クロロフェニル)-4-メトキシ-N-1-メチルーイソフタラミド (化合物 <math>1-2-4) の製造

[0193]

【化43】

実施例1-2-1工程Gに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とメチルアミン塩酸塩を用いて合成した。

[0194]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 3. 01 (3H, d, J=5.0Hz), 4. 12 (3H, s), 6. 38 (1H, bs), 7. 12 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 33 (2H, d, J=8.9Hz), 7. 62 (2H, d, J=8.9Hz), 8. 15 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.7Hz), 8. 53 (1H, d, J=2.7Hz), 9. 75 (1H, bs) $_{\circ}$

[0195]

ESI(LC/MSポジティブモード) 3 1 9, 3 2 1 (M+H⁺);保持時間 2.66分(高速液体クロマトグラフィーの条件 3)。

[実施例1-2-5]

 $N-3-(4-\rho$ ロロフェニル) -4-メトキシ-N-1-エチルーイソフタラミド (化合物 1-2-5) の製造

[0196]

【化44】

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とエチルアミン塩酸塩を用いて合成した。 [0197]

 1 H-NMR (270MHz, CDC1₃) δ 1. 26 (3H, t, J=4.5Hz) , 3. 51 (2H, dd, J = 7. 3Hz, 4. 5Hz), 4. 13 (3H, s), 6. 29 (1H, bs), 7. 13 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 34 (2H, d, J $= 9.0 \,\mathrm{Hz}$), 7.63 (2H, d, J=9.0 Hz), 8.17 (1H, dd, J= 8. 6 Hz, 2. 5 Hz), 8. 5 3 (1 H, d, J = 2. 5 Hz), 9. 7 7 (1 H, bs) o

[0198]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 333, 335 (M+H+) ;保持時 間 2.66分(高速液体クロマトグラフィーの条件4)。

「実施例1-2-6]

N-3-(4-クロロフェニル) - N-1-シクロプロピルー4-メトキシーイソフタラミド (化合物 1 - 2 - 6) の製造

[0199]【化45】

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とシクロプロピルアミンを用いて合成した。

[0200]

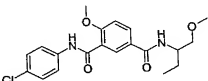
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 345, 347 (M+H+) ;保持時 間 2.85分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-7]

N-3-(4-クロロフェニル) -4-メトキシ-N-1-(1-メトキシメチループロピル) -イソフタラミドの製造

[0201]

【化46】



実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と2-アミノ-1-メトキシブタンを用いて合成した。

[0202]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 391,393 (M+H+) ;保持時 間 3.03分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-8]

N-3-(4-クロロフェニル) - N-1-(2-シアノエチル) - 4-メトキシーイソフタラミド(実施例1-2-8)の製造

[0203]【化47】

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と2-アミノプロピオニトリルを用いて合成した。

[0204]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 2. 76 (2H, t, J=6. 2Hz) , 3. 72 (2 H, dd, J = 12. 5 Hz, 6. 2 Hz), 4. 13 (3 H, s), 7. 0.5 (1 H, bs), 7.13 (1 H, d, J = 8.9 Hz), 7.33 (2 H, d, $J=8.\ 9\ H\ z)$, 7. 60 (2 H, d, $J=8.\ 9\ H\ z)$, 8. 13 (1 H, d d, J= 8.9 Hz, 2.3 Hz), 8.61 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 9.71 (1 Hz), bs) 。

[0205]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 358,360 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.58分(高速液体クロマトグラフィーの条件4)。

[実施例1-2-9]

N-3-(4-2) ロロフェニル)-N-1-4ソプロピル-4-3トキシーイソフタラ ミド (化合物 1-2-9) の製造

[0206] 【化48】

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-0007ェニル) -4-メトキシイソフタル酸とイソプロピルアミンを用いて合成した。

[0207]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 1. 27 (6H, d, J=6.6Hz) , 3. 66 (1H, brs), 4. 13 (3H, s), 4. 20-4. 40 (1H, m) , 6. 16 (1H, brs), 7. 13 (1H, d, J=8.9Hz), 7. 34 (2H) d, J = 8.9 Hz), 7.63 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 8.17 (1 H, d d, J = 8.9 Hz, 2. 3 Hz), 8. 51 (1H, d, J = 2.3 Hz), 9. 77(1H, bs).

[0208]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 401, 403 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.57分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-10]

N-3-(4-2) (4-2) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3) (3-3)イソフタラミド(化合物1-2-10)の製造

[0209]【化49】

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) - 4-メトキシイソフタル酸と3-メチルブチルアミンを用いて合成した。

[0210]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 0. 95 (6H, d, J=6. 3Hz) , 1. 51 (2 H, d d, J = 14. 9 Hz, 7. 0 Hz), 1. 64-1. 77 (1 H , m) , 3. 47 (2 H, d d, J = 14. 9 Hz, 5. 9 Hz) , 4. 11 (3 H, s 出証特2005-3012147), 6.30 (1H, bs), 7.11 (1H, d, J=8.6Hz), 7.33 (2H , d, J = 8.9 Hz), 7.62 (2H, d, J = 8.9 Hz), 8.15 (1H, d d, $J = 8.6 \, Hz$, 2.7 Hz), 8.51 (1 H, d, $J = 2.7 \, Hz$), 9.76 (1H, bs).

[0211]ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 375, 377 (M+H+) ;保持時 間 3.38分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-11]

N-1-ベンジル-N-3-(4-クロロフェニル)-4-メトキシーイソフタラミド (化合物1-2-11) の製造

[0212]【化50】

実施例 1-2-3 工程 C に記載の製造方法と同様の操作で N-(4-0 ロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とベンジルアミンを用いて合成した。

[0213]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 4. 12 (3H, s), 4. 64 (2H , d, J = 5. 6 H z), 6. 63 (1 H, b s), 7. 13 (1 H, d, J = 2. 3 Hz), 7. 30-7. 35 (7H, m), 7. 60 (2H, d, J=8. 9Hz), 8. 19 (1H, dd, J=8. 6Hz, 2.3Hz), 8.55 (1H, d, J=2.3H $_{\mathrm{Z}}$), 9.73 (1H, bs).

[0214]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 395, 397 (M+H+) ;保持時 間 3.26分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-12]

N-3-(4-2ロロフェニル) -N-1-[2-(1H-イミダゾールー4-イル)]- エチル] - 4 - メトキシーイソフタラミド (化合物 1 - 2 - 1 2) の製造

[0215]【化51】

実施例 1-2-3 工程 C に記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とヒスタミンを用いて合成した。

[0216]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 2.89 (2H, t, J=6.2Hz) , 3. 70 (2 H, d d, J = 1 2. 2 H z, 6. 2 H z), 4. 08 (3 H, s), 6 . 83 (1H, bs), 7.06 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.30 (2H, d, J=8.9Hz), 7.55-7.61 (4H, m), 8.07 (1H, dd, J=8. $6\,\mathrm{Hz}$, 2. $6\,\mathrm{Hz}$), 8. 57 (1H, d, J=2. $6\,\mathrm{Hz}$), 9. 71 (1H, bs) 。

[0217]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 399,401 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.14分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-13]

N-3-(4-クロロフェニル) - 4-メトキシー<math>N-1-(2-メトキシーエチル)-イソフタラミド(化合物1-2-13)の製造

[0218]

【化52】

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と2-メトキシーエチルアミンを用いて合成した。

[0219]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 3. 39 (3H, s), 3. 56 (2H) , dd, J = 9. 3Hz, 4. 5Hz), 3. 66 (2H, dd, J = 9. 3Hz, 4. $5\,\mathrm{H}\,z)$, 4. 13 (3 H, s) , 6. 65 (1 H, b s) , 7. 13 (1 H, d, J = 8. 8 Hz), 7. 34 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7. 63 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 8. 16 (1 H, dd, J=8. 6 Hz, 2. 4 Hz), 8. 58 (1 H, d , J = 2. 3 H z), 9. 74 (1 H, bs).

[0220]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 363,365 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.57分(高速液体クロマトグラフィーの条件4)。

[実施例1-2-14]

N-1-(2-クロロエチル)-N-3-(4-クロロフェニル)-4-メトキシーイソフタラミド(化合物1-2-14)の製造

[0221]

【化53】

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と2-クロローエチルアミンを用いて合成した。

[0222]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 3. 70-3. 76 (2H, m), 3. 77-3.86(2H, m), 4.13(3H, s), 7.12-7.15(1H, m) , 7. 34 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7. 63 (2H, d, J = 8.9 Hz), 8 . 14 (1H, dd, J = 8. 6Hz, 2. 6Hz), 8. 60 (1H, d, J = 2. 6 Hz), 9.73 (1H, bs)。

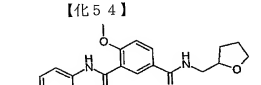
[0223]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 367,369 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.01分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-15]

N-3-(4-クロロフェニル) -4-メトキシー<math>N-1-(テトラヒドロフラン-2-イルメチル) -イソフタラミド (化合物 1 - 2 - 1 5) の製造

[0224]



実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とテトラヒドロフルフリルアミンを用いて合成した。

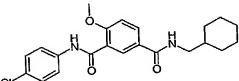
[0225]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 389, 391 (M+H+);保持時 間 2.84分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-16]

N-3-(4-クロロフェニル) - N-1-シクロヘキシルメチルー4-メトキシーイソフタラミド(化合物1-2-16)の製造

[0226]【化55】



実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル)- 4 - メトキシイソフタル酸とアミノメチルシクロヘキサンを用いて合成した。

[0227]

 1 H-NMR (270MHz, CDC1₃) δ 0. 90-1. 10 (1H, m), 1. 15-1.35 (2 H, m), 1.50-1.88 (8 H, m), 3.30 (2 H, t, J = 6.3 Hz), 4.13 (3 H, s), 6.34 (1 H, b s), 7.13 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.34 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.63 (2H, d, J = 8.9 Hz), 8.17 (1H, dd, J = 8.9 Hz, 2.6 Hz), 8.53 (1 H, d, J = 2.6 Hz), 9.77 (1 H, bs).

[0228]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 347,349 (M+H+) ;保持時 間 3.01分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-17]

N-3-(4-クロロフェニル)-N-1-フラン-2-イルメチルー4-メトキシーイソフタラミド(化合物1-2-17)の製造

[0229]

【化56】

実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) - 4 - メトキシイソフタル酸とフルフリルアミンを用いて合成した。

[0230]

 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 4. 13 (3H, s), 4. 64 (2H , d, J = 5.3 Hz), 6.20-6.33 (1H, m), 6.38 (1H, dd, J $= 3.0 \,\mathrm{Hz}$, $2.0 \,\mathrm{Hz}$), $6.60 \,(1 \,\mathrm{H, bs})$, $7.13 \,(1 \,\mathrm{H, d}$, J = 8. 9 Hz), 7.33 (2 H, d, J=8. 9 Hz), 7.38 (1 H, d d, J=1.8 Hz, 0.8 Hz), 7.61 (2 H, d, J=8.9 Hz), 8.18 (1 H, d d, J = 8.9 Hz, 2. 4 Hz), 8. 55 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 9. 74 (1 H, bs).

[0231]

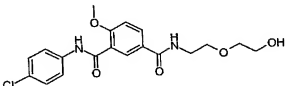
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 385,387 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.08分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-18]

N-3-(4-2) ロロフェニル)-N-1-[2-(2-ヒドロキシエトキシ)-エチル] -4-メトキシーイソフタラミド (化合物1-2-18) の製造

[0232]

【化57】



実施例1-2-3工程Cに記載の製造方法と同様の操作でN-(4-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸と2-(2-アミノエトキシ)エタノールを用いて合成した

[0233]

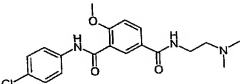
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 393, 395 (M+H+) ;保持時 間 2.44分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-19]

N-3-(4-2)ロロフェニル)-N-1-(2-3)メチルアミノエチル)-4-メト キシーイソフタラミド(化合物 1-2-19)の製造

[0234]

【化58】



実施例 1-2-3 工程 C に記載の製造方法と同様の操作で $N-(4-\rho$ ロロフェニル) -4-メトキシイソフタル酸とN, N-ジメチルエチレンジアミンを用いて合成した。

[0235] 1 H-NMR (270MHz, CDCl₃) δ 2. 51 (2H, t, J=5. 5Hz) , 3. 53 (2 H, d d, J = 11. 2 H z, 5. 5 H z), 4. 12 (3 H, s), 6 . 89 (1 H, b s), 7. 12 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7. 33 (2 H, d, J=8.9Hz), 7.63 (2H, d, J=8.9Hz), 8.15 (1H, dd, J $= 8.6 \,\mathrm{Hz}$, 2.3 Hz), 8.58 (1 H, d, J = 2.3 Hz), 9.74 (1 H , bs) 。

[0236]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 376,378 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.63分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例1-2-20]

4-二トロー3-N- (4-クロロフェニル) ーイソフタラミド (化合物1-2-20)の製造

[0237]

N- (4-クロロフェニル) - 4-ニトロイソフタミン酸メチルの調製

[0238]

【化60】

5 - (メトキシカルボニル) - 2 - ニトロ安息香酸(CAS登録番号:76143-3 3-4) 1. 50 gとN, Nージメチルホルムアミド0. 05 mLをジクロロメタン150 m L に溶解し、0℃に冷却した。この溶液に二塩化オキサリル0.87 m L を少しずつ 加え、0℃で30分撹拌した後室温で13時間撹拌した。反応液を減圧下留去し乾燥する ことにより得られた淡黄色固体を、ジクロロメタン150mLに溶解し、この溶液に4-クロロアニリン0.94gとN, Nージイソプロピルエチルアミン3.57mLをジクロ ロメタン25mLに溶解した溶液を少しずつ加えた。室温で2時間半撹拌後、飽和塩化ア ンモニウム水溶液100mLを加え有機層を分離し、水層をジクロロメタン50mLで2 回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液50mLで洗浄 し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、ジクロロメタンで洗 浄した。ろ液及び洗液をあわせ、ジクロロメタンを減圧下留去し、得られた残留物をシリ カゲルカラムクロマトグラフィーで精製した。得られた固体は、減圧下乾燥し、N-(4 -クロロフェニル)-4-ニトロイソフタミン酸メチル1.82g(81%)を得た。

[0239]

 1 H-NMR (270MHz, CDC13) δ 4.00 (3H, s), 7.36 (2H , d, J = 8.9 Hz), 7.55 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.66 (1H, b) s), 8. 14 (1H, d, J=8.6Hz), 8. 25-8.29 (2H, m) $_{\circ}$

[0240]

E I (ポジティブモード) m/z 334 (M^+) 。

工程B

4-ニトロー3-N- (4-クロロフェニル) ーイソフタラミドの調製

[0241]

【化61】

工程Aで得られたN-(4-クロロフェニル)-4-ニトロイソフタミン酸メチル22 0mgを7モルアンモニアメタノール溶液10mLに溶解させ、反応容器を封管した後、 攪拌しながら80℃で36時間加熱した。反応液を減圧下濃縮することにより得られた残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製した。得られた固体は、減圧下乾燥し、 4-二トロー3-N- (4-クロロフェニル) -イソフタラミド48mg (23%) を得

[0242]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 7. 45 (2H, d, J=8.9H z) , 7. 72 (2 H, d, J = 8. 9 H z) , 7. 83 (1 H, b s) , 8. 16-8. 26 (3H, m), 8. 39 (1H, bs), 11. 00 (1H, bs).

[0243]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 320, 322 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.00分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-2-21]

4-アミノー3-N-(4-クロロフェニル)ーイソフタラミド(化合物1-2-21) の製造

[0244]

【化62】

$$\begin{array}{c|c} H_2N \\ H \\ O \\ O \end{array} \begin{array}{c} NH_2 \\ \end{array}$$

実施例1-2-20で得られた4-ニトロー3-N-(4-クロロフェニル)ーイソフ タラミド46mgをメタノール7mLに溶解させ、この溶液に酸化白金10mgを加え、 水素雰囲気下、室温で30分攪拌した。反応液をろ過して不溶物を除き、得られたろ液を 減圧下濃縮した。得られた固体は、減圧下乾燥し、4-アミノ-3-N-(4-クロロフ エニル) ーイソフタラミド41mg (99%) を得た。

[0245]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 6.73-6.76 (3H, m), 7. 07 (1H, bs), 7. 41 (2H, d, J = 8. 9Hz), 7. 64 (1H, b s), 7. 51-7. 76 (3 H, m), 8. 17 (1 H, d, J=2. 0 Hz), 10 . 24 (1H, bs) o

[0246]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 290,292 (M+H+) ;保持時 間 2.78分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-2-22]

4-クロロー3-N-(4-クロロフェニル)-イソフタラミド(化合物1-2-22)の製造

[0247]

【化63】

実施例1-2-21で得られた4-アミノ-3-N-(4-クロロフェニル)ーイソフ タラミド25mgをテトラヒドロフラン2mL、酢酸1.5mL、精製水0.5mLの混 合溶媒に溶解させ、この溶液に亜硝酸ナトリウム12mgを加えた。反応液を室温で30 分攪拌した後、塩化第一銅100mgを加え、さらに70℃で15時間攪拌した。飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液20mLを加え、酢酸エチル50mLで2回抽出した。各有機層 をあわせた後、有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液20mLで洗浄し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあ わせ、酢酸エチルを減圧下留去し、得られた残留物をWaters社製996-600E 勾配高速液体クロマトグラフィーを備えたマイクロマス (micromass社製ZMD)を用いて精製し、得られた固体は、減圧下乾燥し、4-クロロ-3-N-(4-クロロ フェニル) ーイソフタラミド11mg(41%)を得た。

[0248]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 7. 37 (2H, d, J=8. 9Hz) , 7. 63 (1 H, d, J = 8. 2 H z), 7. 69 (2 H, d, J = 8. 9 H z), 7 . 97 (1 H, dd, J = 8.2 Hz, 2.3 Hz), 8.07 (1 H, d, J = 2.3Hz).

[0249]

ESI (LC/MSポジティブモード) 309, 311 (M+H+);保持時間 04分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-2-23]

4-ブロモー3-N-(4-クロロフェニル)ーイソフタラミド(化合物1-2-23)の製造

[0250]

【化64】

実施例1-1-22に記載の製造方法と同様の操作で4-アミノ-3-N-(4-クロ ロフェニル) ーイソフタラミドと臭化第一銅から合成した。

[0251]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 7. 37 (2H, d, J=8.8Hz) 7. 6.8 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7. 8.0 (1 H, d, J = 8.2 Hz), 7 . 88 (1 H, d, J = 8. 2 H z), 8. 02 (1 H, bs).

[0252]

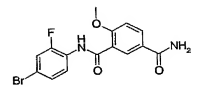
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 353, 355 (M+H+) ;保持時 間 3.00分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例 1 - 3 - 1]

3-N-(4-ブロモー2-フルオロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合 物1-3-1)の製造

[0253]

【化65】



工程A

5-シアノー2-メトキシ安息香酸メチルの調製 (CAS登録番号: 40757-1 2 - 8

[0254]

[14:66]

実施例1-1-1工程Aで調製した5-ブロモー2-メトキシ安息香酸メチル29.3 gとシアン化亜鉛33.1gをN, Nージメチルホルムアミド650mLに溶解した。N , N-ジメチルホルムアミドを減圧下脱気した後、反応容器中を窒素で置換した。テトラ キストリフェニルホスフィンパラジウム 9.8 gを加えた後、再びN, N-ジメチルホル ムアミドを減圧下脱気し、反応容器中をアルゴンで置換した。この溶液を100℃で2時 間撹拌した後、溶媒を減圧下留去し、得られた残留物を酢酸エチルに溶解した。不溶物は ろ過により除去し、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、水を加えた後、有機 層を分離した。水層は酢酸エチルで2回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和 食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エ チルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去し、得られた残留物を ジエチルエーテルで洗浄した。得られた固体は、減圧下乾燥し、5-シアノー2-メトキ シ安息香酸メチル13.5g(42%)を得た。母液及び洗液は合わせて濃縮した後、得 られた残渣を t ーブチルメチルエーテルから再結晶化した。得られた結晶はろ別後、 n ー ヘキサンとジエチルエーテルの1:1混合溶媒で洗浄後、減圧下乾燥し、5-シアノー2 -メトキシ安息香酸メチル4.6g(14%)を得た。

[0255]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 3. 92 (3H, s), 3. 98 (3H , s), 7.06 (1H, d, J=8.6Hz), 7.76 (1H, dd, J=8.6Hz, 2. 3 H z), 8. 1 1 (1 H, d, J = 2. 3 H z) \circ

[0256]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 192 (M+H+);保持時間 56分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

工程B

6-メトキシイソフタラミン酸の調製 (CAS登録番号: 89366-41-6)

[0257]【化67】

工程Aで調製した5-シアノー2-メトキシ安息香酸メチル2gをジメチルスルホキシ ド24mLに溶解し1モル水酸化ナトリウム水溶液12mLを加えた。80℃で4時間半 撹拌した後、氷浴中で冷却し、1モル塩酸10mLを用いてpHを約4に調整した。この 溶液を水200mLで希釈し冷蔵庫で数時間冷却した。生じた析出物はろ別、冷水で洗浄 後、五酸化二りん上減圧下乾燥し、6-メトキシイソフタラミン酸1.3g(63%)を 得た。

[0258]

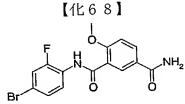
 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3.89 (3H, s), 7.18 (1 H, d, J = 8.6 Hz), 7.28 (1 H, bs), 7.97 (1 H, bs), 8.02 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.3Hz), 8.18 (1H, d, J=2.3Hz), 12.80 (1H, s).

[0259]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 196 (M+H+);保持時間 0. 55分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

物1-3-1) の調製

[0260]



N-シクロヘキシルカルボジイミド-N' -プロピルオキシメチポリスチレン(PS-カルボジイミド)(1. 24 mm o l / g)202 m g に工程B で調製した6-メトキシ イソフタラミン酸のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(0.25モル)0.5mL、ベ ンゾトリアゾール-1-オール1水和物のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(0.25 M) 0. 75mL及び4-ブロモー2-フルオロアニリン20mgを加えた。この混合物 を室温で16時間振とうした後、60℃で24時間振とうした。マクロポーラス=トリエ チルアンモニウム=メチルポリスチレンカーボネート (MP-カーボネート) (2.64 mmo1/g)213mg及びN, N-ジメチルホルムアミド<math>0.5mLを加え、室温で 12時間振とうした。ポリスチレン固相担持試薬をろ別、N, N-ジメチルホルムアミド 、テトラヒドロフラン、ジクロロメタンで順次洗浄した後、ろ液及び洗液をあわせ濃縮し た。得られた残渣をWaters社製996-600E勾配高速液体クロマトグラフィー を備えたマイクロマス(micromass社製ZMD)を用いて精製し、3-N-(4 ーブロモー2-フルオロフェニル)ー4-メトキシイソフタラミド9mg(22%)を得

[0261]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 367, 369 (M+H+) ;保持時 間 3.14分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-2]

3-N-(2, 3-ジクロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3-2)の製造

[0262]

【化69】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,3-ジクロロアニリンから合成した。

[0263]

3.24分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-3]

3-N-(4-クロロー2, 5-ジメトキシフェニル) -4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-3) の製造

[0264]【化70】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン

酸と4-クロロー2,5-ジメトキシアニリンから合成した。

[0265]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 365,367 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.09分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

「実施例1-3-4]

N-3-(2-2) クロロー4ーメチルフェニル) -4-メトキシイソフタラミド (化合物) 1-3-4)の製造

[0266]

【化71】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー4-メチルアニリンから合成した。

[0267]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 319, 321 (M+H+) ;保持時 間 3.23分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-5]

4-メトキシ-3-N-(2-トリフルオロメトキシフェニル)イソフタラミド(化合 物1-3-5)の製造

[0268]【化72】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-トリフルオロメトキシアニリンから合成した。

[0269]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 355 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 22分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-6]

4-メトキシ-3-N-(5 , 6 , 7 , 8-テトラヒドロナフタレン-1-イル)イソ フタラミド(化合物1-3-6)の製造

[0270]【化73】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と1-アミノ-5,6,7,8-テトラヒドロナフタレンから合成した。

[0271]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 325 ($M+H^+$) ;保持時間 3.

出証特2005-3012147

21分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-7]

3-N-(2-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3-7)の 製造

[0272]【化74】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロアニリンから合成した。

[0273]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 305,307 ($M+H^+$) ;保持時 間:2.95分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-8]

3-N-(2-フルオロー<math>3-トリフルオロメチルフェニル)-4-メトキシイソフタ ラミド (化合物1-3-8) の製造

[0274]

【化75】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-フルオロー3-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

[0275]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 357 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 19分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-9]

3-N-インダン-5-イル-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-9)の製 造

[0276]

【化76】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸とインダンー4ーイルーアミンから合成した。

[0277]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 311 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 10分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-10]

4-メトキシ-3-N-(2-メトキシフェニル)イソフタラミド(化合物 1-3-10) の製造

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-メトキシアニリンから合成した。

[0279]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 301 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 53分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-11]

3-N-(3-クロロー4-メチルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-3-11)の製造

[0280]

【化78】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-クロロー4-メチルアニリンから合成した。

[0281]

ESI(LC/MSポジティブモード)m/z 319,321 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.98分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-12]

3-N-(2-7)ルオロフェニル) -4-3 トキシイソフタラミド (化合物 1-3-1 2)の製造

[0282]

【化79】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-フルオロアニリンから合成した。

[0283]

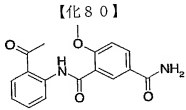
289 (M+H+);保持時間 2. ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 73分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)

[実施例1-3-13]

3-N-(2-アセチルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド (化合物 <math>1-3-1

3)の製造

[0284]



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-アセチルアニリンから合成した。

[0285]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 313 (M+H⁺);保持時間 2. 80分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-14]

3-N-(4-) (4ープロモフェニル) -4- メトキシイソフタラミド (化合物 1-3-14)の製造

[0286]

【化81】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-ブロモアニリンから合成した。

[0287]

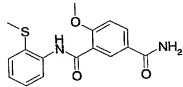
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 349,351 ($M+H^+$);保持時 間 2.95分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-15]

4-メトキシ-3-N-(2-メチルスルファニルフェニル)イソフタラミド(化合物 1-3-15)の製造

[0288]

【化82】



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と(2-アミノ)フェニルメチルスルフィドから合成した。

[0289]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 317 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 02分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-16]

3 - N - (2 - クロロー 5 - トリフルオロメチルフェニル) - 4 - メトキシイソフタラミド (化合物 1 - 3 - 16) の製造

[0290]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー5-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

[0291]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 373, 375 (M+H+) ;保持時 間 3.30分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-17]

3-N-(2-クロロー4-フルオロー5-メチルフェニル) -4-メトキシイソフタラミド (化合物1-3-17) の製造

[0292]【化84】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー4-フルオロー5-メチルアニリンから合成した。

[0293]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 337, 339 (M+H+) ;保持時 間 3.21分(高速液体クロマトグラフィーの条件1

[実施例1-3-18]

3-N-(3,5-ジメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3 -18)の製造

[0294]

【化85】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3,5-ジメトキシアニリンから合成した。

[0295]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 331 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 43分(高速液体クロマトグラフィーの条件1。

[実施例1-3-19]

4-メトキシー3-N-(4-フェノキシフェニル)イソフタラミド(化合物1-3-

19)の製造

[0296]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-フェノキシアニリンから合成した。

[0297]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 363 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 31分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-20]

3-N-(3, 4-ジメチルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3 -20)の製造

[0298]

【化87】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3,4-ジメチルアニリンから合成した。

[0299]

ESI(LC/MSポジティブモード) m/z 299 (M+H+);保持時間 3. 0 1分(高速液体クロマトグラフィーの条件 1)。

[実施例1-3-21]

4-メトキシ-3-N-(4-トリフルオロメチルフェニル)イソフタラミド(化合物 1-3-21)の製造

[0300]

【化88】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

[0301]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 339 (M+H+);保持時間 09分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-22]

3-N-(2, $3-ジヒドロベンゾ <math>[1,\ 4]$ ジオキシン-6-イル)-4-メトキシ イソフタラミド(化合物1-3-22)の製造

[0302]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と 2 , 3-ジヒドロベンゾ [1 , 4] ジオキシンー6-イルアミンから合成した。

[0303]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 329 (M+H⁺) ;保持時間 2. 60分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-23]

4-メトキシー3-N-o-トリルイソフタラミド(化合物1-3-23)の製造

[0304]

【化90】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-メチルアニリンから合成した。

[0305]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 285 (M+H+);保持時間 3.

4 9 分(高速液体クロマトグラフィーの条件 1)。

[実施例1-3-24]

3-N-(2,4-ジフルオロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-

3-24)の製造

[0306]

【化91】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,4-ジフルオロアニリンから合成した。

[0307]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 307 (M+H+);保持時間 2. 79分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-25]

3-N-(3-エチニルフェニル)-4-メトキシイソフタラミド (化合物 <math>1-3-2

5) の製造

[0308]

【化92】 Ò

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-エチニルアニリンから合成した。

[0309]

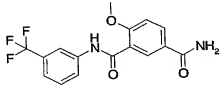
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 295 (M+H+);保持時間 2. 89分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-26]

4-メトキシ-3-N-(3-トリフルオロメチルフェニル)イソフタラミド(化合物 1-3-26)の製造

[0310]

【化93】



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

[0311]

ESI(LC/MSポジティブモード) m/z 339 ($M+H^+$);保持時間 3. 05分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-27]

3-N-(3-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-27)の製造

[0312]

【化94】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-クロロアニリンから合成した。

[0313]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 305,307 ($M+H^+$) ;保持時 間 2.90分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-28]

3-N-(2-フルオロー5-トリフルオロメチルフェニル) <math>-4-メトキシイソフタラミド (化合物 1-3-28) の製造

[0314]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-フルオロー5ートリフルオロメチルアニリンから合成した。

[0315]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 357 ($M+H^+$);保持時間 3. 19分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-29]

3-N-(2,5-ジメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物1-3-29)の製造

[0316]

【化96】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,5-ジメトキシアニリンから合成した。

[0317]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 331 (M+H+) ;保持時間 2. 89分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-30]

4 - (5 - カルバモイルー 2 - メトキシベンゾイルアミノ)安息香酸エチルエステル(化合物1-3-30)の製造

[0318]

【化97】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-アミノー安息香酸エチルから合成した。

[0319]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 343 (M+H+);保持時間 92分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-31]

3-N-(5-クロローピリジン-2-イル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-3-31)の製造

[0320]

【化98】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-アミノ-5-クロローピリジンから合成した。

[0321]

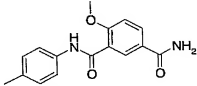
ESI (LC/MSポジティブモード) 306, 308 ($M+H^+$) ;保持時間 2. 77分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-32]

4-メトキシ-3-N- (4-トリル) イソフタラミド (化合物 1-3-3 2) の製造

[0322]

【化99】



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-メチルアニリンから合成した。

[0323]

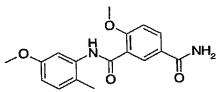
ESI (LC/MSポジティブモード) 285 (M+H⁺) ;保持時間 2.77分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-33]

4-メトキシ-3-N-(5-メトキシ-2-メチルフェニル)イソフタラミド(化合 物1-3-33)の製造

[0324]

【化100】



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と5-メトキシ-2-メチルアニリンから合成した。

[0325]

ESI (LC/MSポジティブモード) 315 (M+H+) ;保持時間 2.79分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-34]

4-メトキシ-3-N-(3-メトキシ-5-トリフルオロメチルフェニル)イソフタ ラミド (化合物1-3-34) の製造

[0326]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と3-メトキシー5-トリフルオロメチルアニリンから合成した。

[0327]

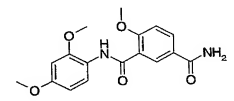
ESI (LC/MSポジティブモード) 369 (M+H+) ;保持時間 3.17分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-35]

3-N-(2, 4-ジメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3-35)の製造

[0328]

【化102】



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,4-ジメトキシアニリンから合成した。

[0329]

ESI (LC/MSポジティブモード) 331 (M+H⁺) ;保持時間 2.77分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-36]

3-N- (2-クロロー5-メチルフェニル) -4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-3-36)の製造

[0330]

【化103】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロ-5-メチルアニリンから合成した。

[0331]

ESI (LC/MSポジティブモード) 319, 321 (M+H+) ;保持時間 3. 18分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-37]

3-N- (2-クロロ-5-メトキシフェニル) -4-メトキシイソフタラミド(化合物

1-3-37)の製造

[0332]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロ-5-メトキシアニリンから合成した。

[0333]

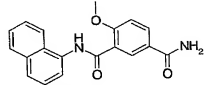
ESI (LC/MSポジティブモード) 335, 337 (M+H+) ;保持時間 06分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

「実施例1-3-38]

4-メトキシー3-N-ナフタレンー1-イルーイソフタラミド(化合物1-3-38)の製造

[0334]

【化105】



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と1ーナフタレンアミンから合成した。

[0335]

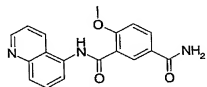
ESI (LC/MSポジティブモード) 321 (M+H+) ;保持時間 2.90分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-39]

4-メトキシー3-N-キノリン-5-イルーイソフタラミド(化合物1-3-39) の製造

[0336]

【化106】



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と5-アミノキノリンから合成した。

[0337]

ESI (LC/MSポジティブモード) 322 (M+H+) ;保持時間 2.93分(高速液体クロマトグラフィーの条件5)。

[実施例1-3-40]

3-N- (1H-インドール-5-イル) -4-メトキシイソフタラミド (化合物1-3-40)の製造

[0338]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と5-アミノインドールから合成した。

[0339]

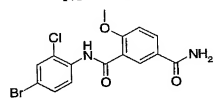
ESI (LC/MSポジティブモード) 310 (M+H+) ;保持時間 2.44分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-41]

3-N- (4-ブロモー2-クロロフェニル) -4-メトキシイソフタラミド (化合物 1-3-41)の製造

[0340]

【化108】



実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-ブロモー2-クロロアニリンから合成した。

[0341]

ESI (LC/MSポジティブモード) 383, 385, 387 (M+H+) ;保持時 間 3.39分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-42]

3-N-(2-ブロモー4-クロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 1-3-42)の製造

[0342]

【化109】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-ブロモー4-クロロアニリンから合成した。

[0343]

ESI (LC/MSポジティブモード) 383, 385, 387 (M+H+) ;保持時 間 3.36分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-43]

3-N-(2-クロロー4ートリフルオロメチルフェニル) <math>-4-メトキシイソフタラ ミド (化合物 1-3-43) の製造

[0344]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-クロロー4ートリフルオロメチルアニリンから合成した。

[0345]

ESI (LC/MSポジティブモード) 373, 375 (M+H+) ;保持時間 3. 47分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

「実施例1-3-44]

3-N-(4-クロロ-2-フルオロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合 物1-3-44)の製造

[0346]

【化111】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と4-クロロ-2-フルオロアニリンから合成した。

[0347]

ESI(LC/MSポジティブモード)323,325(M+H+);保持時間3. 09分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-45]

3-N-(2, 4-ジブロモフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3- 45)の製造

[0348]

【化112】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,4-ジブロモアニリンから合成した。

[0349]

ESI (LC/MSポジティブモード) 427, 429, 431 (M+H+) ;保持時 間 3.42分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-46]

3-N-(2, 4-ジクロロフェニル)-4-メトキシイソフタラミド(化合物 <math>1-3-46)の製造

[0350]

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2,4-ジクロロアニリンから合成した。

[0351]

ESI (LC/MSポジティブモード) 339, 341, 343 (M+H+) ;保持時 間 3.32分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-47]

4-メトキシー3-N-ナフタレンー2-イルーイソフタラミド (化合物1-3-47)の製造

[0352]

【化114】

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-ナフタレンアミンから合成した。

[0353]

ESI (LC/MSポジティブモード) 321 (M+H+) ;保持時間 3.10分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例1-3-48]

3-N-(2-ブロモー4-トリフルオロメトキシフェニル)-4-メトキシイソフタ ラミド (化合物 1 - 3 - 4 8) の製造

[0354]

【化115】

$$\mathsf{F} \overset{\mathsf{F}}{\mathsf{F}} \overset{\mathsf{O}}{\mathsf{O}} \overset{\mathsf{NH}_2}{\mathsf{O}}$$

実施例1-3-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で6-メトキシイソフタラミン 酸と2-ブロモー4-トリフルオロメトキシアニリンから合成した。

[0355]

ESI (LC/MSポジティブモード) 433, 435 (M+H+) ;保持時間 3. 62分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例 2-1-1]

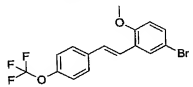
E-4-メトキシ-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] ベンズ アミド (化合物 2-1-1) の製造

[0356]

) ビニル] ベンゼンの調製

[0357]

【化117】



60%オイル懸濁水素化ナトリウム20.5mgをn-ヘキサンで洗浄後、テトラヒド ロフラン2mLに懸濁させた。この懸濁液に(4-トリフルオロメトキシベンジル)ホス ホン酸ジエチル0.13mLを窒素気流中氷冷下で加えた後、5分間加熱還流した。この 混合液を再び氷浴中で冷却し、5ーブロモー2ーメトキシベンズアルデヒド(CAS登録 番号: 25016-01-7) 0.1 gを加えた。反応混合液を室温で6時間撹拌した 後水中に注ぎ、酢酸エチルで3回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和食塩水 で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エチルで 洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去した。残留物をカラムクロマ トグラフィー(シリカゲル5g)により酢酸エチル及びn-ヘキサン1対10混合液を溶 出溶媒として用い精製し、4-ブロモ-1-メトキシ-2-[(E)-2-(4-トリフ ルオロメトキシフェニル) ビニル] ベンゼン152mg(88%)を得た。

[0358]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ 3.87 (3H, s), 6.77 (1H , d, J = 8.8 Hz), 7.05 (1H, d, J = 16.1 Hz), 7.19 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.34 (1H, d, J = 16.1 Hz), 7.34 (1H, d d, $J = 8.6 \,\mathrm{Hz}$, 2.4 Hz), 7.52, (2H, d, $J = 8.8 \,\mathrm{Hz}$), 7.6 7 (1 H, d, J = 2.4 Hz).

[0359]

 $EIMS m/z 372, 374 (M^{+})$.

工程B

4-シアノー1-メトキシー2- [(E) -2- (4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] ベンゼンの調製

[0360]

【化118】

実施例1-1-1工程Dに記載の方法と同様の操作で工程Aで得られた4-ブロモー1 ーメトキシー2- [(E) -2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] ベンゼ ンから合成した。

[0361]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl₃) δ 3. 95 (3H, s), 6. 94 (1H 出証特2005-3012147 , d, J = 8.8 Hz), 7.09 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.21 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.33 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.54 (2H, d , J = 8.8 Hz), 7.55 (1H, dd, J = 8.8 Hz, 2.0 Hz), 7.83 (1 H, d, J = 2. 0 Hz)

[0362]

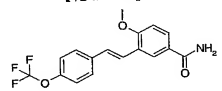
EIMS m/z 319 (M⁺) o

工程C

E-4-メトキシ-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] ベンズ アミド (化合物 2-1-1) の調製

[0363]

【化119】



実施例1-1-1工程Eに記載の方法と同様の操作で、工程Bで得られた4-シアノー 1-メトキシ-2- [(E)-2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] ベン ゼンから合成した。

[0364]

 1 H-NMR (400MHz, DMSO-d₆) δ 3.92 (3H, s), 6.93 (1 H, d, J=8. 8 Hz), 7. 17 (1 H, d, J=16. 6 Hz), 7. 20 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7.41 (1H, d, J = 16.6 Hz), 7.55 (2H , d, $J = 8.8 \, \mathrm{Hz}$), 7.70 (1H, dd, $J = 8.8 \, \mathrm{Hz}$, 2.4 Hz), 8. 0.9 (1 H, d, J = 2.4 Hz)

[0365]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 338 ($M+H^+$) ;保持時間 2. 91分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

[実施例 2-2-1]

E-N-シクロペンチルー4-メトキシー3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェ ニル) ビニル] ベンズアミド(化合物2-2-1)の製造

[0366]

【化120】

E-4-メトキシー3- [2- (4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] 安息香 酸エチルの調製

[0367]

【化121】

60%オイル懸濁水素化ナトリウム0.7gをn-ヘキサンで洗浄後、テトラヒドロフ ラン48mLに懸濁させた。この懸濁液に(4-トリフルオロメトキシベンジル)ホスホ ン酸ジエチル 5. 78 gを窒素気流中氷冷下で加えた後、5分間加熱還流した。この混合液を再び氷浴中で冷却し、実施例 1-2-1 工程 C で得られた 3- ホルミルー 4- メトキシ安息香酸エチル 3. 5 gを加えた。反応混合液を室温で一晩撹拌した後水中に注ぎ、酢酸エチルで 3 回抽出した。各有機層をあわせた後、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。無水硫酸ナトリウムはろ別後、酢酸エチルで洗浄した。ろ液及び洗液をあわせ、酢酸エチルを減圧下留去した。得られた残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル 100 g)により酢酸エチル及 00 により酢酸エチル及 00 で 00 により酢酸エチル及 00 で 00 で

[0368]

[0369]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 367 ($M+H^+$);保持時間 4.21分 (高速液体クロマトグラフィーの条件2)。

工程B

E-4-メトキシ-3- [2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] 安息香酸の調製

[0370]

【化122】

工程Aで得られたE-4-メトキシ-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸エチル4. 5 gをメタノール40 mLに溶解し、20%水酸化カリウム水溶液16 mLを加えた。この溶液を80 $\mathbb C$ で2時間撹拌した後、室温に冷却した。1 モル塩酸60 mLを用いp Hを約3に調製した後、生じた析出物はろ別、水で洗浄後、五酸化二りん上減圧下乾燥し、E-4-メトキシ-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息香酸 4.1 g (99%) を得た。

[0371]

[0372]

ESI(LC/MSポジティブモード) m/z 339 $(M+H^+)$;保持時間 3.88分 (高速液体クロマトグラフィーの条件 1)。

工程C

E-N-シクロペンチルー4-メトキシー3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] ベンズアミド (化合物2-2-1) の製造

[0373]

【化123】

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作で、実施例2-2-1工程Bで得ら れたE-4-メトキシ-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル] 安息 香酸とシクロペンチルアミンから合成した。

[0374]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 1. 52-1. 72 (4H, m), 1. 72-1.88(2H, m), 1.98-2.11(2H, m), 3.95(3H, s)4. 25-4. 40 (1 H, m), 7. 06 (1 H, d, J=8. 6 Hz), 7. 26(2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.28 (1 H, d, J = 16.9 Hz), 7.49 (1 H, d, J = 16.9 Hz), 7.64 (2 H, d, J = 8.9 Hz), 7.77 (1 H, dd, J = 8. 6 Hz, 2. 3 Hz), 8. 13 (1 H, d, J = 2. 3 Hz).

[0375]

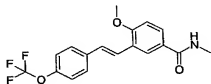
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 406 (M+H+) ;保持時間 89分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

「実施例2-2-2]

4-メトキシ-N-メチル-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-ビニ ル] ーベンズアミド(化合物2-2-2)の製造

[0376]

【化124】



実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作でE-4-メトキシー3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ビニル]安息香酸とメチルアミン塩酸塩から合成し た。

[0377]

 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) δ 2. 92 (3H, s), 3. 96 (3H , s), 7.08 (1 H, d, J = 8.9 Hz), 7.26 (2 H, d, J = 8.5 Hz), 7. 26 (1H, d, J=16.8Hz), 7.49 (1H, d, J=16.8Hz) 7. 63 (2H, d, J = 8.5 Hz), 7. 76 (1H, dd, J = 8.9 Hz, 2. 3 H z), 8. 1 2 (1 H, d, J = 2. 3 H z) 。

[0378]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 352 ($M+H^+$) ;保持時間 3. 40分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-3]

N-エチル-4-メトキシ-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)ービニ ル] ベンズアミド (化合物 2-2-3) の製造

[0379]

【化125】

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作でE-4-メトキシー3-[2-(4-)トリフルオロメトキシフェニル)ビニル]安息香酸とエチルアミン塩酸塩から合成した。

[0380]

[0381]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 366 (M+H⁺);保持時間 3.5分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-4]

N-シクロプロピル-4-メトキシ-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル) -ビニル] -ベンズアミド (化合物 2-2-4) の製造

[0382]

【化126】

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作でE-4-メトキシー3-[2-(4-)リフルオロメトキシフェニル)ビニル]安息香酸とシクロプロピルアミンから合成した。

[0383]

[0384]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 378 ($M+H^+$) ;保持時間 3.55分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-5]

4-メトキシ-N-(1-メトキシメチル-プロピル)-3-[2-(4-トリフルオロメトキシフェニル)-ビニル]-ベンズアミド(化合物2-2-5)の製造

[0385]

実施例1-2-2工程Cに記載の方法と同様の操作でE-4-メトキシー3-[2-(4-)リフルオロメトキシフェニル)ビニル]安息香酸と2-アミノー1-メトキシブタンから合成した。

[0386]

[0387]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 424 (M+H⁺);保持時間 3.72分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-6]

[0388]

【化128】

実施例 1-2-2 工程 C に記載の方法と同様の操作で E-4- メトキシー 3-[2-(4-) トリフルオロメトキシフェニル) ビニル] 安息香酸と 2-(2- アミノエトキシ) - エタノールから合成した。

[0389]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 426 (M+H+);保持時間 3.0 9分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-7]

E-4-メトキシ-3- [2-(4-クロロフェニル) ビニル] ベンズアミド (化合物 2-2-7) の製造

[0390]

【化129】

工程A

<u>E-4</u>-メトキシー3- [2-(4-クロロフェニル)ビニル] 安息香酸エチルの調製 【0391】 【化130】

実施例2-2-1工程Aに記載の方法と同様の操作で、(4-クロロベンジル)ホスホン酸ジエチルと実施例1-2-1工程Cで得られた3-ホルミルー4-メトキシ安息香酸エチルから合成した。

[0392]

[0393]

工程B

 $\overline{E-4}$ E-4 \overline{E} \overline{E}

[0394]

【化131】

実施例 2-2-1 工程B に記載の製造方法と同様の操作で、工程A で得られたE-4-4 メトキシー3 - [2 - (4 - クロロフェニル) ビニル] 安息香酸エチルを用いて合成した

[0395]

[0396]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 289、291 (M+H+) ;保持時間 4.00分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

工程C

E-4-メトキシ-3-[2-(4-クロロフェニル) ビニル] ベンズアミドの調製 【0397】

【化132】

実施例1-2-1工程Gに記載の製造方法と同様の操作で、工程Bで得られたE-4-4メトキシー3-[2-(4-2)ロフェニル)ビニル]安息香酸から合成した。

[0398]

 1 H-NMR (400MHz, CDCl3) δ 3. 92 (3H, s), 7. 10 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 30 (1H, d, J=16.2Hz), 7. 43 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 43 (1H, d, J=16.2Hz), 7. 61 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 83 (1H, dd, J=8.8Hz, 2.0Hz), 7. 93 (1H, brs), 8. 21 (1H, d, J=2.0Hz) $_{\circ}$

[0399]

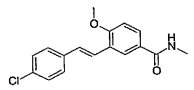
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 288、290 ($M+H^+$) ;保持時間 3.48分 (高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例2-2-8]

3-[2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-4-メトキシー<math>N-メチルーベンズアミド (化合物 2-2-8) の製造

[0400]

【化133】



実施例1-2-1工程Gに記載の製造方法と同様の操作でE-4-メトキシー3-[2-(4-クロロフェニル)ビニル]安息香酸とメチルアミン塩酸塩から合成した。

[0401]

[0402]

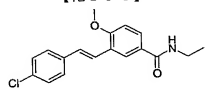
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 302 (M+H⁺) ;保持時間 3.31分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例 2 - 2 - 9]

3-[2-(4-)0ロロフェニル) -ビニル] -Nーエチルー4-メトキシーベンズアミド (化合物 2-2-9) の製造

[0403]

【化134】



実施例1-2-2工程Cに記載の製造方法と同様の操作でE-4-メトキシー3-[2-(4-クロロフェニル)ビニル]安息香酸とエチルアミン塩酸塩から合成した。

[0404]

 $\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} 1 \\ \text{H-NMR} \end{array} (2\ 7\ 0\ \text{MHz},\ D\ M\ S\ O\ -\ d\ 6 \end{array}) \ \delta\ 1. \ 1\ 4 \ (3\ \text{H},\ t,\ J=7.\ 2\ \text{H} \\ z) \ ,\ 3.\ 3\ 0 \ (2\ \text{H},\ d\ q,\ J=7.\ 2\ \text{Hz},\ 6.\ 9\ \text{Hz}) \ ,\ 3.\ 9\ 1 \ (3\ \text{H},\ s) \ , \\ 7.\ 1\ 1 \ (1\ \text{H},\ d,\ J=8.\ 6\ \text{Hz}) \ ,\ 7.\ 2\ 7 \ (1\ \text{H},\ d,\ J=1\ 6.\ 5\ \text{Hz}) \ ,\ 7 \\ .\ 4\ 3 \ (1\ \text{H},\ d,\ J=8.\ 6\ \text{Hz}) \ ,\ 7.\ 4\ 4 \ (1\ \text{H},\ d,\ J=1\ 6.\ 5\ \text{Hz}) \ ,\ 7. \\ 4\ 4 \ (2\ \text{H},\ d,\ J=8.\ 6\ \text{Hz}) \ ,\ 7.\ 6\ 2 \ (2\ \text{H},\ d,\ J=8.\ 6\ \text{Hz}) \ ,\ 7.\ 8\ 0 \\ (1\ \text{H},\ d\ d,\ J=8.\ 6\ \text{Hz},\ 2.\ 3\ \text{Hz}) \ ,\ 8.\ 1\ 6 \ (1\ \text{H},\ d,\ J=2.\ 3\ \text{Hz}) \\ ,\ 8.\ 4\ 2 \ (1\ \text{H},\ b\ t,\ J=5.\ 3\ \text{Hz}) \ . \end{array}$

i

[0405]

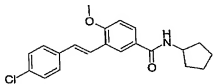
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 316,318 ($M+H^+$);保持時 間 3.81分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-10]

3-[2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-Nーシクロペンチルー<math>4-メトキシーベンズアミド(化合物 2 - 2 - 1 0) の製造

[0406]

【化135】



実施例1-2-2工程Cに記載の製造方法と同様の操作でE-4-メトキシー3-[2]- (4-クロロフェニル)ビニル]安息香酸とシクロペンチルアミンから合成した。

[0407]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 1. 42-1. 61 (4H, m), 1. 61-1. 80 (2 H, m), 1. 80-1. 95 (2 H, m), 3. 91 (3 H, s), 4. 21-4. 26 (1H, m), 7. 10 (1H, d, J=8. 8 Hz), 7. 28 (1 H, d, J = 16. 5 H z), 7. 43 (2 H, d, J = 8. 5 H z), 7. 43 (1 H, d, J = 1 6. 5 H z), 7. 6 3 (2 H, d, J = 8. 5 H z), 7. 8 1 (1 H, dd, J = 8.8 Hz, 2.0 Hz), 8.14 (1 H, d, J = 2.0 Hz), 8. 21 (1 H, bd, J = 7. 2 Hz) .

[0408]

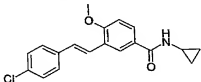
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 356, 358 (M+H+) ;保持時 間 4.20分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-11]

3-[2-(4-クロロフェニル) ービニル] <math>-Nーシクロプロピルー4ーメトキシー ベンズアミド(化合物 2-2-11)の製造

[0409]

【化136】



実施例1-2-2工程Cに記載の製造方法と同様の操作でE-4-メトキシー3-[2 (4-クロロフェニル)ビニル]安息香酸とシクロプルピルアミンから合成した。

[0410] 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 0.50-0.62 (2H, m), 0. 62-0.78 (2 H, m), 2. 74-2.92 (1 H, m), 3. 91 (3 H, s), 7. 10 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 25 (1H, d, J=16. 5Hz), 7. 43 (1H, d, J = 16.5 Hz), 7. 44 (2H, d, J = 8.6 Hz) , 7. 62 (2 H, d, J = 8. 6 H z), 7. 78 (1 H, dd, J = 8. 7 H z, 2 . 2 Hz), 8. 1 2 (1 H, d, J = 2.2 Hz), 8. 3 7 (1 H, b d, J = 4.0 H z) 。

[0411]

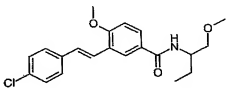
ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 328,330 ($M+H^+$) ;保持時 間 3.82分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-12]

3-[2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-4-メトキシーN-(1-メトキシメチループロピル)-ベンズアミド(化合物 <math>2-2-1 2)の製造

[0412]

【化137】



実施例 1-2-2 工程 C に記載の製造方法と同様の操作で E-4-4 トキシー 3-[2-(4-2) ロフェニル) ビニル] 安息香酸と 2-r ミノー 1-x トキシブタンから合成した。

[0413]

[0414]

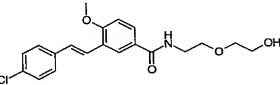
ESI(LC/MSポジティブモード) m/z 374,376 $(M+H^+)$;保持時間 4.02分(高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-13]

3-[2-(4-クロロフェニル)-ビニル]-N-[2-(2-ヒドロキシエトキシ)-エチル]-4-メトキシーベンズアミド(化合物 <math>2-2-13)の製造

[0415]

【化138】



[0416]

ESI (LC/MSポジティブモード) m/z 376,378 ($M+H^+$);保持時間 3.37分 (高速液体クロマトグラフィーの条件3)。

[実施例2-2-14]

4-ブロモ-3-[2-(4-クロロフェニル)ービニル]ーベンズアミド(化合物 2-2-14)の製造

[0417]

【化139】

[0418]

【化140】

実施例2-2-1工程Aに記載の製造方法と同様の操作で、4-クロロベンジルホスホ ン酸ジエチルと3ーホルミルー4ーブロモ安息香酸メチルから合成した。

[0419]

ESI (LC/MSポジティブモード) 351, 353 (M+H+);保持時間:4. 77分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

工程B

4-ブロモ-3- [2-(4-クロロフェニル) -ビニル] -安息香酸の調製

[0420]

【化141】

実施例2-2-1工程B記載の製造方法と同様の操作で、工程Aで得られた4-ブロモ -3-[2-(4-)クロロフェニル) -ビニル] -安息香酸メチルから合成した。

[0421]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 7. 37 (1H, d, 16. 2Hz), 7. 45 (1 H, d, J = 16. 2 H z), 7. 48 (2 H, d, J = 8. 6 H z) , 7. 72 (2H, d, J=8.6Hz), 7. 76-7. 84 (2H, m), 8. 32 (1 H, d, J = 2.0 Hz), 13.32 (1 H, bs)

[0422]

工程C

_____ 4 ーブロモー3ー [2 ー (4 ークロロフェニル) ービニル] ーベンズアミド(化合物 2 -2-14)の調製

[0423]

【化142】

実施例2-2-1工程Cに記載の製造方法と同様の操作で、工程Bで得られた4-ブロ モー3-[2-(4-クロロフェニル)ービニル]ー安息香酸から合成した。

[0424]

 1 H-NMR (400MHz, CD₃OD) δ 7. 26 (1H, d, 16.1Hz), 7. 39 (2 H, d, J = 8. 8 H z), 7. 50 (1 H, d, J = 16. 1 H z), 7 . 59 (2 H, d, J = 8. 8 H z), 7. 65 (1 H, d d, J = 8. 3 H z, 1. 9 Hz), 7. 72 (1 H, d, J=8. 3 Hz), 8. 27 (1 H, d, J=1. 9 Hz) 。

[0425]

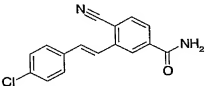
ESI (LC/MSポジティブモード) 336, 338 (M+H+);保持時間3.7 8分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例2-2-15]

3- [2-(4-クロロフェニル)ービニルー4-シアノベンズアミド(化合物2-2 -15)の製造

[0426]

【化143】



実施例1-1-1工程Dに記載の製造方法と同様の操作で、実施例2-2-14で得ら れた4-ブロモ-3-[2-(4-クロロフェニル)ービニル]ーベンズアミドから合成 した。

[0427]

 1 H-NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ 7. 42 (1H, d, 16. 4Hz), 7. 52 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7. 64 (1H, d, J = 16.4 Hz) 7. 71 (2 H, d, J=8. 4 H z), 7. 76 (1 H, b s), 7. 89 (1 H, dd, J = 8.3 Hz, 1.3 Hz), 7.97 (1 H, d, J = 8.3 Hz), 8.2 8 (1 H, b s), 8.45 (1 H, d, J = 1.3 H z)

[0428]

ESI (LC/MSポジティブモード) 324, 326 (M+H+) ;保持時間3.4 4分(高速液体クロマトグラフィーの条件1)。

[実施例B-1]

細胞増殖阻害試験

、その10 μ1を96穴プレートに分注した。ヒトさい帯静脈血管内皮細胞(Human umbilica l vein endothelial cell; HUVEC、Clonetics社より購入) は、PRMI1640培地に10%牛胎児 血清、30μg/mL 血管内皮細胞成長培養助剤、50μg/mL ヘパリンの添加培地にて 、ヒト肺癌細胞株Calu-6は、MEM培地に10%牛胎児血清、0.1 mM 非必須アミノ酸、1 mM ピ ルビン酸ナトリウムの添加培地にて、それぞれ細胞懸濁液を調製した。1ウェルあたり3 0 0 0 個の細胞数となるように各細胞懸濁液の190 μ L を被験化合物添加済みプレートに 分注し、37℃、5% 炭酸ガスインキュベーターにて培養した。72時間後、20 μ L のWST-1 (Roche Diagnostics社製) を各ウェルに添加し、2時間培養後、450 nmの吸光度(対象波 長:650 nm)を測定した。被験化合物無添加の対照に対し、被験化合物添加時の阻害率よ り、被験化合物の50%増殖阻害濃度(IC50値)を算出した。

[0429]

本発明の化合物群の代表例に関して、HUVEC、および、Calu-6のIC50値を表1に示す。 [0430]

【表 1 - 1】 表 1. 50%增殖阻害濃度(IC50値)/ μM

化合物	HUVEC	Calu-6
1-1-1	2. 27	>100
1-2-1	2.40	>100
1-3-1	0.19	>50
1 - 3 - 2	0.15	>50
1 - 3 - 5	0.14	>50
1 - 3 - 6	0.24	>50
1 - 3 - 7	0.28	>50
1 - 3 - 8	0.35	>50
1-3-10	0.76	>50
1-3-12	2.54	>50
1-3-16	4.60	>50
1-3-17	1.20	>25
1-3-18	1.25	>50
1-3-21	5.10	>50
1-3-23	2.85	>50
1-3-24	5.19	>50
1-3-39	2.36	>25
$1 - 3 - 4 \ 1$	0.04	>50
1 - 3 - 45	0.05	>50
2-1-1	0.17	>100

【表1-2】

2 - 2 - 1	3.35	>50
2-2-2	2.27	>50
2-2-9	1.41	>25

表1に記載したように、本発明に関する化合物群は、ヒト肺癌細胞株Calu-6と比べ、ヒトさい帯静脈血管内皮細胞(HUVEC)に対し、より強い増殖阻害活性を有する。

[実施例B-2]

管腔形成阻害試験

血管新生測定キット(KURABO製)に終濃度 $20\,\mu$ Mで被験化合物を添加し、 $37\,^\circ$ 、5% 炭酸ガスインキュベーターにて培養した。11日間の培養後、管腔染色キットCD31染色用(KURABO製)を用いて形成された管腔を染色した。顕微鏡下、各ウェルの染色像を撮影、画像ファイルとして保存し、KURABOの血管新生定量ソフトを用い管腔形成面積を測定した。対照を100%とし、被験化合物添加ウェルの阻害率%を算出した。

[0431]

本発明の化合物群の代表例に関して、HUVECの管腔形成阻害活性を表2に示す。

[0432]

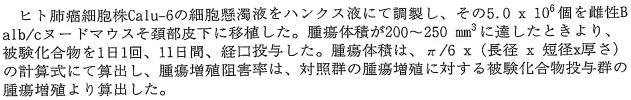
【表 2】

表2. 管腔形成阻害活性

化合物	管腔形成阻害率(%)
1-1-1	43
1-2-1	68
1-3-5	91
1-3-6	46
1-3-7	67
1-3-10	46
1-3-12	27
1-3-16	80
1-3-17	80
1-3-18	29
1-3-21	71
1-3-23	27
1-3-24	28
1-3-39	20
1-3-41	82
1-3-45	31
2-1-1	93
2-2-1	60
2-2-2	77
2-2-9	79

以上のように本発明に関する化合物群は、ヒト由来血管内皮細胞の管腔形成を阻害する

【0433】 [実施例B-3] 抗腫瘍試験



[0434]

本発明の化合物群の代表例として、化合物 1-1-1の600 mg/kg投与での腫瘍増殖阻 害率は82%であった。抗腫瘍試験における腫瘍体積変化および体重変化率(%)を図1に 示す。

[0435]

図1-Aの実施例に示すように、本発明に関する化合物群は抗腫瘍活性を有する。また 、図1-Bに示すように、化合物1-1-1投与によるマウスの体重減少、その他毒性所 見は認められなかった。

「実施例B-4]

腫瘍内血管数の測定

ヒト肺癌細胞株Calu-6の5.0 x 10⁶ 個を雌性Balb/cヌードマウスそ頚部皮下に移植し、 腫瘍体積が200~250 mm3 に達した時点より、被験化合物を1日1回、11日間、経口投与した 。最終投与から24時間後、マウスより癌組織を摘出し、腫瘍長径の中央部分を厚さ2~3 m mの組織片として0.C.T. Compoundに抱埋、凍結組織標本とした。凍結切片を作成し、抗マ ウスCD31抗体を用いた免疫組織学的手法により、腫瘍組織中の血管を染色した。顕微鏡下 、染色組織を撮影、画像ファイルとして保存し、Image Pro (Promega)にて染色された血 管数の測定をした。血管密度減少率は、対照群の血管密度に対する減少率として算出した

[0436]

本発明の化合物群の代表例に関して、その600 mg/kg投与での腫瘍組織内血管密度の減 少率は44%であった。

[0437]

【表3】

表 3. 腫瘍組織内血管密度減少率

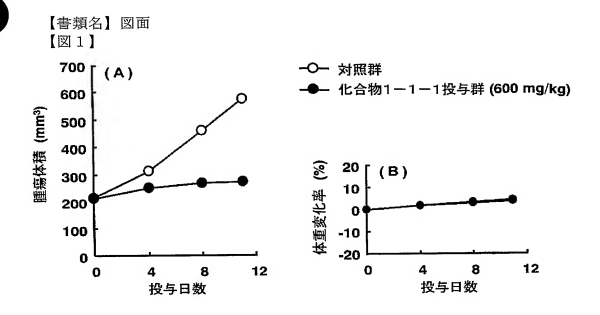
化合物	腫瘍内血管密度の
	減少率(%)
1-1-1	44

以上のように本発明に関する化合物は生体内での血管新生抑制作用を有する。

【図面の簡単な説明】

[0438]

【図1】本発明の化合物を600mg/kgをマウスに投与した際の腫瘍増殖阻害率 、および体重変化率を示す、抗腫瘍試験結果の一例である。



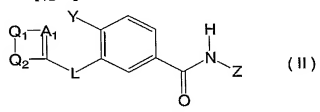
【書類名】要約書

【要約】

【課題】 高い血管新生阻害活性を有し、病的血管新生を伴う疾患、例えば癌、癌転移に有効な治療および予防薬に有用な化合物、その製造方法、その製造に有用な中間体化合物、更にはこれらの化合物を含む医薬組成物を提供する。

【解決手段】 本発明により、式(II)

【化1】



[式中、 A_1 は $C-X_1$ またはNであり;

【化2】



から選択される。]

の化合物またはそのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬上許容されうる塩、ならびに当 該化合物を含む医薬、医薬組成物などが提供される。

【選択図】 なし

特願2003-434565

出願人履歴情報

識別番号

[000003311]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

1990年 9月 5日 新規登録

東京都北区浮間5丁目5番1号 氏 名

中外製薬株式会社